



Dirección Nacional de Medicamentos
 República de El Salvador, América Central
UNIDAD DE ACCESO A LA INFORMACIÓN PÚBLICA



REFERENCIA: SAIP_ 2018_002

RESOLUCION FINAL DE SOLICITUD DE ACCESO A LA INFORMACION PÚBLICA

Unidad de Acceso a la Información Pública: En la ciudad de Santa Tecla, Departamento de La Libertad, a las once horas y veintidós minutos del día veintitrés de enero de dos mil dieciocho.

Vista y admitida la solicitud de acceso a la información pública, recibida en esta oficina a las ocho horas y cinco minutos del día dieciséis de los corrientes; correspondiente al expediente referencia SAIP_ 2018_002, mediante la cual requiere se le entregue la siguiente información:

“El detalle de los productos farmacéuticos que a la fecha se encuentran en trámite de registro o inscritos ante esa dirección con los principios activos siguientes: BEVACIZUMAB, RITUXIMAB, TRASTUZUMAB. En caso de encontrarse mucho agradecería se pueda brindar el nombre del laboratorio titular, fabricante (s), número de registro sanitario y fecha de vencimiento del registro sanitario.”

LA SUSCRITA OFICIAL DE INFORMACIÓN, CONSIDERANDO QUE:

- I. De acuerdo a la Constitución de la República toda persona tiene derecho a dirigir sus peticiones por escrito, de manera decorosa, a las autoridades legalmente establecidas; a que se le resuelvan, y a que se le haga saber lo resuelto. Así mismo y a fin de darle cumplimiento al derecho enunciado, se crea la Ley de Acceso a la Información Pública (en adelante LAIP) la cual tiene por objeto garantizar el derecho de acceso de toda persona a la información pública, a fin de contribuir con la transparencia de las actuaciones de las instituciones del Estado.
- II. Que mediante Decreto Legislativo N°1008, de fecha 22 de febrero de 2012, publicado en el Diario Oficial N°43, tomo 394, de fecha 12 de marzo de 2012, se crea la Dirección Nacional de Medicamentos, y dentro de sus funciones está la de autorizar la inscripción y expendio de las especialidades químico- farmacéuticas, suplementos vitamínicos y otros que ofrezcan acción terapéutica, que cumplan con los requisitos establecidos en la citada ley
- III. Con base a las atribuciones que establece la LAIP en su artículo 50 literales d) i) y j), son atribuciones del Oficial de Información realizar los trámites necesarios para la localización y entrega de la información solicitada por los particulares, resolver por escrito y notificar la resolución en el plazo al peticionario sobre las solicitudes de información que se sometan a su conocimiento.
- IV. El artículo 62 LAIP establece que en caso la información solicitada por la persona ya esté disponible al público (entre otros medios) en formatos electrónicos disponibles en internet, se le hará saber por escrito la fuente, el lugar y la forma en que puede consultar, reproducir o adquirir dicha información

El artículo 10 numeral 18 LAIP establece que las autorizaciones otorgadas por cada ente obligado es información oficiosa y debe estar disponible al público sin que medie solicitud de información; en relación a esta disposición se encuentra el artículo 62 del mismo cuerpo normativo que establece que en caso la información solicitada por la persona ya este disponible al público (entre otros medios) en formatos

electronicos disponibles en internet, se le hara saber por escrito la fuente, el lugar y la forma en que puede consultar, reproducir o adquirir dicha información; por ello se le señala el link donde puede obtener la legislación relativa a esta Dirección:

<http://www.medicamentos.gob.sv/index.php/es/servicios-m/en-linea/expediente-electronico>

No obstante lo anterior, con base a la Ley de Acceso a la Información Pública, la cual en su artículo 70, establece que el Oficial de Información transmitirá la solicitud a la unidad administrativa que tenga o pueda poseer la información, con objeto de que ésta la localice, verifique su clasificación y, en su caso, le comunique la manera en que se encuentra disponible, se transmitió el requerimiento realizado en SAIP_2018_002, a la Unidad de Registro y Visado de esta Dirección, la cual mediante memorándum remitió la información solicitada, informando:

//

- **Que según nuestros registros se encuentra un producto con estatus activo, con el principio activo Bevacizumab, el cual se detalla a continuación:**

No de REGISTRO	NOMBRE DEL PRODUCTO	NOMBRE DEL PROPIETARIO	FABRICANTE	FECHA DE RENOVACIÓN
F022308032006	AVASTIN 25mg/mL CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA INFUSION	F.HOFFMANN LA ROCHE S.A.	F.HOFFMANN LA ROCHE S.A.	08/03/2021

- **Que según nuestros registros se encuentra dos productos con estatus activo, con el principio activo Rituximab los cuales se detallan a continuación:**

No de REGISTRO	NOMBRE DEL PRODUCTO	NOMBRE DEL PROPIETARIO	FABRICANTE	FECHA DE RENOVACIÓN
BT000305032015	MABTHERA 1400mg/11.7mL SOLUCIÓN INYECTABLE PARA USO SUBCUTANEO	ROCHE REGISTRATION LIMITED	F.HOFFMANN LA ROCHE S.A.	05/03/2020
F017715032000	MABTHERA 10mg/mL CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA INFUSION	F.HOFFMANN LA ROCHE S.A.	F.HOFFMANN LA ROCHE S.A.	15/09/2020

- **Que según nuestros registros se encuentra tres productos con estatus activo, con el principio activo Trastuzumab los cuales se detallan a continuación**

No de REGISTRO	NOMBRE DEL PRODUCTO	NOMBRE DEL PROPIETARIO	FABRICANTE	FECHA DE RENOVACIÓN
BT001104092014	HERCEPTIN 150 mg POLVO PARA CONCENTRADO PARA SOLUCIÓN PARA INFUSION	F.HOFFMANN LA ROCHE LTD Y SUBSIDIARIAS.	ROCHE DIAGNOSTIC GMBH	04/09/2019
BT001204092014	HERCEPTIN 600 mg/5 mL SOLUCIÓN INYECTABLE	F.HOFFMANN LA ROCHE S.A. LTD Y SUBSIDIARIAS.	F.HOFFMANN LA ROCHE LTD.	04/09/2019
F028612042000	HERCEPTIN 440 mg POLVO PARA SOLUCIÓN INYECTABLE	F.HOFFMANN LA ROCHE S.A.	GENENTECH, INC.	15/04/2020

- **Así mismo se encuentran productos en proceso de inscripción con el principio activo Bevacizumab, Rituximab y Trastuzumab**
- **Que dicha información contenida en el impreso se clasifica como información pública**

//

Con base a las facultades legales previamente señaladas, el acceso a la información en poder de las instituciones públicas es un derecho reconocido en el ordenamiento jurídico nacional, lo que supone el directo cumplimiento al principio de máxima publicidad establecido en el artículo 4 de la Ley de Acceso a la Información Pública por el cual, la información en poder de los entes obligados es pública y su difusión es irrestricta, salvo las excepciones expresamente establecidas en la Ley.



Dirección Nacional de Medicamentos
 República de El Salvador, América Central
UNIDAD DE ACCESO A LA INFORMACIÓN PÚBLICA



POR TANTO: En razón de lo antes expuesto y con base a lo estipulado en el artículo 18 de la Constitución de la República de El Salvador, en relación con los artículos 66 de la Ley de Acceso a la Información Pública, relacionado con los artículos 55 y 56 de su Reglamento, esta Oficina **RESUELVE:**

- I. **CONCÉDASE** acceso a información solicitada.
- II. **SEÑALESE** la fuente, el lugar y la forma en que puede consultar, reproducir o adquirir la información
- III. **ENTRÉGUESE** la información solicitada mediante esta resolución en correo electrónico, éste es el medio señalado en el formato de solicitud.
- IV. **NOTIFÍQUESE** la presente resolución al correo electrónico señalado y déjese constancia en el expediente respectivo de la notificación.
- V. **ARCHÍVESE** el presente expediente administrativo

Licda. Daysi Concepción Orellana de Larín
 Oficial de Información

