



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



REFERENCIA: SAIP_ 2019_ 111

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 quince horas y treinta minutos del día ocho de enero del dos mil veinte.

Vista y admitida la solicitud de acceso a la información pública, recibida en esta oficina a las quince horas con cincuenta minutos del día trece de diciembre del año dos mil diecinueve; correspondiente al expediente referencia SAIP_ 2019_111, mediante la cual requiere se le entregue la siguiente información:

“Solicito se me pueda brindar el detalle de los productos farmacéuticos que a la fecha se encuentran en trámite de registro o inscritos ante esa dirección con el principio activo siguiente: ADALIMUMAB. En caso de encontrarse mucho agradecería se pueda brindar el nombre del laboratorio titular, fabricante(s), número de registro sanitario, fecha de sometimiento, fecha de autorización 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. Que de acuerdo al art. 56 letra “c”, art. 63 del Reglamento Interno de Trabajo de la Dirección Nacional de Medicamentos y art. 1 inciso dos de la Ley de Asuetos, Vacaciones y Licencias de los Empleados Públicos, los trabajadores de la DNM gozaran de vacación del veinte de diciembre al dos de enero.
- IV. 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 sometían a su conocimiento.

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 comuniqué la manera en que se encuentra disponible, se transmitió el requerimiento realizado en SAIP_ 2019_111, a la División de Registro Sanitario de esta Dirección, la cual mediante memorándum remitió la información solicitada manifestando:

La información a la cual hace referencia la puede obtener en el siguiente link: <https://www.medicamentos.gob.sv/index.php/es/servicios-m/en-linea/expediente-electronico>, la búsqueda deberá realizar en el filtro por “principio activo” y le aparecerán todos los productos con el nombre del principio que realiza la búsqueda, sin embargo se hace la entrega de los productos autorizados que contienen el principio activo ADALIMUMAB:

N Producto	Nombre Comercial	Titular	Fabricante	Fecha de Inscripción	Fecha de Renovación
BL000423022017	HUMIRA AC (ADALIMUMAB) 40mg/0.4mL SOLUCION INYECTABLE	ABBVIE LTD.	VETTER PHARMA- FERTIGUNG GMBH & CO KG	2017/02/23	2022/02/23
F064029092004	HUMIRA (ADALMUMAB) 40 MG/0.8 mL SOLUCION PARA INYECCION	ABBVIE, INC.	VETTER PHARMA- FERTIGUNG GMBH & CO KG	2004/09/29	2024/05/26

- Así mismo se encuentra un producto en revisión preliminar con el principio activo ADALIMUMAB, bajo el nombre HYRIMOZ® 40 mg / 0.8 mL SOLUCION INYECTABLE EN JERINGA PRECARGADA

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.

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. **ENTRÉGUENSE** la información solicitada mediante esta resolución en archivo digital ya que éste es el medio señalado en el formato de solicitud.
- III. **NOTIFÍQUESE** la presente resolución al correo electrónico señalado y déjese constancia en el expediente respectivo de la notificación.
- IV. **ARCHÍVESE** el presente expediente administrativo



 Licda. Daysi Concepción Orellana de Larín
 Oficial de Información