

EN LA SECRETARÍA DE INSTRUCCIÓN DE PROCEDIMIENTOS SANCIONATORIOS DE LA DIRECCIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS: Santa Tecla, departamento de La Libertad, a las once horas con quince minutos del día cinco de junio del año dos mil diecinueve.

I. Notando esta Secretaría que en auto de fecha diecisiete de mayo del año dos mil dieciocho, se informó a la Junta de Delegados de este Ente Regulador, para que procediera a la cancelación del registro sanitario motivado por la falta de pago de anualidades del producto:

- 1.** AMOXICILINA BIOCRAFT 500 MG CAPSULAS, del fabricante PARETO D/B/A BIOGRAFT LABORATORIES INC (Principal), con número de registro 11092;
- 2.** AMOXICILINA BIOCRAFT 250 MG POLVO PARA SUSPENSION ORAL, del fabricante PARETO D/B/A BIOGRAFT LABORATORIES INC (Principal), con número de registro 11096.

II. Se tiene por recibido, el **Acuerdo 43.18.20** de Sesión Ordinaria número diecinueve de fecha dieciocho de octubre de dos mil dieciocho.

En el precitado acuerdo se establece: “[...] *Procedase a la cancelación de los registros detallados a continuación: [...] 1. 11092 Amoxicilina Biocraft 500 Mg Capsulas; 2. 11096 Amoxicilina Biocraft 250 Mg Polvo Para Suspension Oral[...]*”.

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), 35 letra k) de la Ley de Medicamentos y artículo 42 del Decreto Legislativo número 417, esta Secretaría **RESUELVE:**

- a) Téngase* por canceladas 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.* –

*****"ILEGIBLE"*****PRONUNCIADO POR EL SECRETARIO DE ACTUACIONES DE LA DIRECCIÓN
NACIONAL DE MEDICAMENTOS QUE LO SUSCRIBE*****
*****"RUBRICADAS"*****