

**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: “[...] *Procédase 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"\*\*\*\*\*