



DIRECCIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS

REFERENCIA: SAIP\_2022\_078

**RESOLUCIÓN FINAL DE SOLICITUD DE ACCESO A LA INFORMACIÓN PÚBLICA**

**Unidad de Acceso a la Información Pública:** En la ciudad de Santa Tecla, Departamento de La Libertad, a las quince horas del día dieciocho de noviembre de dos mil veintidós.

Vista la solicitud de acceso a la información pública suscrita por Licenciada [REDACTED], de generales conocidas en el presente trámite; admitida mediante resolución emitida por esta unidad a las nueve horas de este día, relacionado al expediente **SAIP\_2022\_078**;

**I. SÍNTESIS DE LA INFORMACIÓN REQUERIDA:**

La ciudadana requirió la siguiente información:

*\*\*\*\*\*a) IRS gotas de Laboratorio Infasa, requiriendo composición, dosis, contraindicaciones, efectos secundarios y otros; de igual forma si está vigente en nuestro país.*

*b) Motidel gotas de Laboratorio Fardel, requiriendo composición, dosis, contraindicaciones, efectos secundarios y otros; de igual forma si está vigente y cuál es su principio activo.*

*c) Aero OM gotas de Laboratorio OM, requiriendo composición, dosis, contraindicaciones, efectos secundarios y otros; de igual forma si está vigente y cuál es su principio activo.*

*d) Aero OM gotas de Laboratorio OM, requiriendo composición, dosis, contraindicaciones, efectos secundarios y otros; de igual forma si está vigente*

*e) PLANTASSEL (POLVO PARA SUSPENSIÓN) requiriendo cuánto contiene en miligramos de benzoato de sodio, por cada 5 o 100 ml*

*f) Desde que edad está avalado por la Dirección General de Medicamentos, el uso de los siguientes productos en la edad pediátrica: Fenilefrina oral y Bromfeniramina oral y si son contraindicados en menores de edad y que efectos podría tener para la salud de un menor\*\*\*\*\**

La suscrita Oficial de Información realiza las siguientes **CONSIDERACIONES:**

**II. FUNDAMENTACIÓN:**

- a) De acuerdo al artículo 6 de la Constitución de la República de El Salvador, el cual establece que "Toda persona puede expresar y difundir libremente sus pensamientos (...)" ; este derecho comprende la libertad de buscar, recibir y difundir informaciones e ideas, ya sea oralmente, por escrito, o a través de las nuevas tecnologías de la información, el cual no puede estar sujeto a censura previa sino a responsabilidades ulteriores expresamente fijadas por la ley.
- b) De conformidad al artículo 29 de la Ley de Medicamentos, toda persona natural o jurídica podrá fabricar, importar, exportar, distribuir, comercializar, almacenar, transportar, dispensar, prescribir, experimentar o promocionar medicamentos, materias primas o insumos médicos, previa

autorización de la Dirección Nacional de Medicamentos, en relación al artículo 30 del mismo cuerpo normativo el cual establece que “La Dirección llevará un registro de medicamentos autorizados, el cual deberá ser público y actualizarse permanentemente.”

- c) En virtud de lo expuesto en el literal anterior y con fundamento en las atribuciones concedidas en el artículo 50 literales d), i), y j) de la Ley de Acceso a la Información Pública -LAIP-, le corresponde al Oficial de Información realizar los trámites necesarios para la localización de la información solicitada, resolver por escrito y notificar la resolución en el plazo al peticionario sobre las solicitudes de información que se sometán a su conocimiento.
- d) De modo accesorio, cabe destacar, que lo requerido por la solicitante no está clasificado como información confidencial, y tampoco cuenta con declaratoria de reservada de esta Autoridad Reguladora; por lo tanto, la naturaleza de la información requerida es esencialmente pública.

### III. MOTIVACION:

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\_2022\_078, a la Unidad de Registro de Medicamentos de esta Dirección, la cual informó:

*“ I. Se hace entrega de la información solicitada en cuadro adjunto, el cual detalla los productos enunciados en los literales a), b), c) y e), el literal d) se encuentra repetido con el c) por lo cual es omitido.”*

Se entrega adjunto por medio del archivo digital denominado: **DIGITALIZACION SAIP 2022 078 (7) Anexo URM**

### IV. RESOLUCIÓN:

Por lo antes acotado y 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 6 de la Constitución de la República de El Salvador, en relación con los artículos 50 letra d, 62 y 66, de la Ley de Acceso a la Información Pública, relacionado con los artículos 55 y 56 de su Reglamento, y demás normativa antes relacionada, esta Oficina **RESUELVE:**

- I. **CONCÉDASE** acceso a información solicitada, en los términos previstos en el romano III de este documento.



DIRECCIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS

- II. **ENTRÉQUESE** la información solicitada mediante esta resolución en correo electrónico y anexo relacionado, este es el medio señalado en el formato de solicitud.
- III. **NOTIFÍQUESE** a la solicitante 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 Larin  
Oficial de Información