



Dirección Nacional de Medicamentos, El Salvador.
Doctor José Vicente Coto Ugarte
Director Nacional

Santa Tecla, 18 de septiembre de 2014.
Oficio DNM-D 000289.2014

**NEMA: INFORME DE CUMPLIMIENTO DE RESOLUCIÓN DEFINITIVA
REF. 98-A-2014 (AA)**

HONORABLE INSTITUTO DE ACCESO A LA INFORMACIÓN PÚBLICA:

JOSÉ VICENTE COTO UGARTE, de generales ya conocidas en el presente procedimiento, actuando en mi calidad de representante legal de la Dirección Nacional de Medicamentos, en el recurso de apelación promovido por el Señor José Antonio Quintanilla Calero, a ustedes atentamente **MANIFIESTO**:

- I. Que a fin de darle cumplimiento a la resolución definitiva emitida por dicho Instituto de Acceso a la Información Pública del recurso de apelación referencia NUE 98-A-2014 (AA) emitida el pasado 1 de septiembre de 2014 y notificada a esta Dirección a través de correo electrónico el 10 de septiembre del presente año, en su literal b) resolvió ***“Ordénese a la Dirección Nacional de Medicamentos que, a través de su Oficial de Información permita a José Antonio Quintanilla Calero el acceso a la información pública solicitada, entregándole en el plazo de tres días hábiles siguientes a la notificación de esta resolución la información una versión pública del certificado de libre venta vigente en el país de origen (Perú) del producto denominado HIBICLEN A.V. en donde se omita la información relativa a la fórmula cualitativa – cuantitativa y la forma de presentación.”***

Que la Oficial de Información para darle cumplimiento a lo resuelto por el Instituto de Acceso a la Información Pública en el literal b) emitió **Resolución de Entrega de Información Confidencial Versión Pública**, a las quince horas y cincuenta minutos del día dieciséis de septiembre de dos mil catorce, la cual fue notificada a través de correo electrónico a las diecinueve horas y veintiún minutos del día diecisiete de septiembre de dos mil catorce, por no haberse podido notificar físicamente ya que el señor Quintanilla Calero se encuentra fuera del país.

- II. Así mismo, en dicha resolución en su literal c) resolvió ***“Requírese a la Dirección Nacional de Medicamentos que, por medio de su titular, en el plazo de veinticuatro horas, luego de finalizado el plazo de entrega de la información, remita a este Instituto el informe de cumplimiento de la presente resolución.”***

A fin de cumplir con dicho mandato por este medio remito copia de los siguientes documentos en donde consta he hemos dado cumplimiento a lo ordenado en el literal b) de la resolución definitiva dictada por el Instituto de Acceso a la Información Pública:

1. Correo electrónico remitido por la Oficial de Información al señor José Antonio Quintanilla Calero, de fecha 17 de septiembre de 2014, a las 7:21 p.m., en el cual consta que se remiten adjunto los documentos detallados en los siguientes numerales;
2. Copia de la Resolución de Entrega de Información Confidencial Versión Pública, emitida por la Oficial de Información a las quince horas y cincuenta minutos del día dieciséis de septiembre de dos mil catorce, en la cual manifiesta la entrega de la versión pública del documento solicitado;
3. Versión pública del certificado de libre venta vigente en el país de origen (Perú) del producto denominado HIBICLEN A.V. en donde se omita la información relativa a la fórmula cualitativa – cuantitativa y la forma de presentación.

Por lo anteriormente expresado a Usted con todo respeto **SOLICITO:**

- d) Se me admita el presente informe,
- e) Se tenga por presentado y agregado al presente proceso el informe de cumplimiento de lo resuelto por el Instituto de Acceso a la Información Pública en la Resolución Definitiva de este proceso;
- f) Se me devuelva el expediente original remitido a dicho Instituto.

Señalo para recibir notificaciones posteriores la siguiente dirección:

y direcciones electrónicas siguientes:
y a

con copia a

Santa Tecla, departamento de La Libertad, a los dieciocho días del mes de septiembre del año dos mil catorce.

DIOS UNIÓN LIBERTAD



Presentado por	<u>Jorge Alberto Herrera Lepeda</u>		
Quién se identifica con	<u>vic. de conducción</u>	as	<u>15:18</u> horas
del	<u>18</u>	de	<u>09</u>
		de	<u>20</u>
			<u>14</u>
Junto con	<u>4 folios</u>		



Jeanne Amaya

De: Jeanne Amaya <jeanne.amaya@medicamentos.gob.sv>
Enviado el: miércoles, 17 de septiembre de 2014 07:21 p.m.
Para:
CC: 'Dra. Reina De Acosta'
Asunto: DIRECCION NACIONAL DE MEDICAMENTOS - Remisión de información por mandato del IAIP (SAIP_2014_091)
Datos adjuntos: DIGITALIZACION SAIP_2014_091 (IAIP) (1) Resolución de entrega de información por IAIP.pdf; DIGITALIZACION SAIP_2014_091 (IAIP) (2) Información confidencial versión pública.pdf

Buenas tardes Sr. Quintanilla:

En cumplimiento a la resolución definitiva emitida por el Instituto de Acceso a la Información Pública sobre recurso de apelación sobre la resolución denegatoria de acceso a la información del trámite referencia SAIP_2014_091, le remito 2 anexos:

1. DIGITALIZACION SAIP_2014_091 (IAIP) (1) Resolución de entrega de información por IAIP;
2. DIGITALIZACION SAIP_2014_091 (IAIP) (2) Información confidencial versión pública

Favor acusar de recibido el presente correo electrónico y de darse por notificado del contenido de la misma, ya que es necesaria dicha acción para notificarla al Instituto de Acceso a la Información Pública en un lapso de 24 horas.

Saludos Cordiales,



Licda. Jeanne Marie Amaya

Jefe de Control de Calidad y Oficial de Información Ad Honorem / SGC - UAIP

Teléfono:

Dirección Nacional de Medicamentos / "Unámonos Para Crecer"

Edif. DNM Nivel 4, Ciudad Merliot · Santa Tecla, La Libertad

Teléfono: 2522-5000 Web: www.medicamentos.gob.sv

 No me imprimas si no es necesario. Protejamos el medio ambiente





Dirección Nacional de Medicamentos
República de El Salvador



RESOLUCION DE ENTREGA DE INFORMACION CONFIDENCIAL VERSION PÚBLICA
POR ORDEN DEL INSTITUTO DE ACCESO A LA INFORMACIÓN PÚBLICA
REFERENCIA: SAIP_2014_091

DIRECCIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS, Unidad de Acceso a la Información Pública: En la ciudad de Santa Tecla, Departamento de La Libertad, a las quince horas y cincuenta minutos del día dieciséis de septiembre de dos mil catorce.

I. ANTECEDENTES.

- El 23 de mayo de 2014 a las 14 horas y 32 minutos del día 23 de mayo de 2014, el Señor JOSÉ ANTONIO QUINTANILLA CALERO presentó solicitud de acceso a la información pública en la cual requería se le entregara: *"Copia del certificado de libre venta vigente en el país de origen (Perú) del producto denominado Hibiclen A.V."*
- En cumplimiento al artículo 70 de la Ley de Acceso a la Información Pública se transmitió el requerimiento realizado en SAIP_2014_091, en memorándum DNM-UAIP/127-2014, de fecha 26 de mayo de 2014 a la Dirección Ejecutiva - Unidad de Insumos Médicos de esta Dirección.
- La Unidad de Insumos Médicos en memorándum No. DNM-DE-105/2014 de fecha 2 de junio de 2014, remitió respuesta al requerimiento realizado por la Unidad de Acceso a la Información Pública, en el mismo informó: *"Que esta Dirección clasificó la información como confidencial por lo que el día viernes 30 de mayo se corrió traslado al propietario del Registro número IM017105122013 correspondiente al Hibiclen AV espumo 4% solución (gluconato de Clorhexidina) para solicitar la autorización en la liberación del documento solicitado, o lo cual el usuario respondió que NO AUTORIZA a la Dirección para poder brindar la información requerido."*
- El 5 de junio de 2014 a las 8 horas, la Oficial de Información emitió Resolución Denegatoria de Acceso a la Información No. SAIP_2014_091 con base a lo resuelto por la Unidad Administrativa Correspondiente (Art. 55 Lit c) y Art. 56 Lit. b) Reglamento de la Ley de Acceso a la Información Pública; misma que fue notificada al solicitante a través de correo electrónico el 5 de junio de 2014, a las 17 horas y 59 minutos.
- El 6 de junio de 2014 a las 7 horas y 40 minutos el Señor JOSÉ ANTONIO QUINTANILLA CALERO a través de correo electrónico acusó de recibido la notificación de la Resolución Denegatoria de Acceso a la Información.

II. RECURSO DE APELACION INTERPUESTO ANTE EL INSTITUTO DE ACCESO A LA INFORMACIÓN PÚBLICA

- El artículo 82 de la Ley de Acceso a la Información Pública establece que el solicitante tiene 5 días hábiles siguientes a la fecha de notificación para interponer por sí o través de su representante el recurso de apelación ante el Instituto de Acceso a la Información Pública (IAIP) o ante el Oficial de Información que haya conocido del asunto.

Sobre lo anterior el Señor José Antonio Quintanilla Calero tenía como plazo para la interposición de dicho recurso desde el 6 al 12 de junio de 2014, interponiendo el escrito del recurso de apelación ante el Instituto de Acceso a la Información Pública (IAIP) sobre la resolución denegatoria de acceso a la información el día 10 de junio de 2014, a las 11 horas.

- El IAIP en auto de fecha 30 de junio de 2014, a las 10 horas y 15 minutos, **admitió** el recurso de apelación interpuesto el 10 de junio de 2014 por el Señor Quintanilla Calero, asignándole al proceso la referencia NUE. 98-A-2014 (AA) y designando al Comisionado Jose Adolfo Ayala Aguilar.

- El IAIP en auto de fecha 30 de junio de 2014, a las 10 horas y 50 minutos, citó a las partes partes a **audiencia de avenimiento**, para el 8 de julio de 2014, a las 15 horas.
 - El 2 de julio de 2014, el IAIP notificó a la Unidad de Acceso a la Información Pública de la Dirección Nacional de Medicamentos via correo electrónico el escrito de interposición del recurso de apelación, el auto de admisión y el auto de señalamiento de audiencia de avenimiento.
 - El 3 de julio de 2014, la Unidad de Acceso a la Información Pública de la Dirección Nacional de Medicamentos según el artículo 82 inc. final LAIP remitió el expediente en original al IAIP, mediante Oficio DNM-UAIP 001.2014, de fecha 3 de julio de 2014, el cual fue acusado de recibido por el IAIP, ese mismo día a las 14 horas y 54 minutos.
 - El 8 de julio de 2014, a las 15 horas se celebró la Audiencia de Avenimiento entre el apelante (Señor **JOSÉ ANTONIO QUINTANILLA CALERO**) y la Dirección Nacional de Medicamentos, ratificando la postura de la Dirección Nacional de Medicamentos ante el comisionado designado al proceso.
 - El 14 de julio de 2014, el Director Nacional rindió el informe que establece el artículo 88 LAIP, mismo que fue remitido al IAIP ese mismo día, a las 11 horas y cinco minutos y a través de correo electrónico a las 17 horas y 38 minutos.
 - El IAIP en auto de fecha 21 de julio de 2014, a las 10 horas y 30 minutos, requirió como prueba para mejor proveer copia certificada del Certificado de Libre venta vigente en el país de origen (Perú) del producto denominado HIBICLEN A.V.
- El 23 de julio de 2014 el Director Nacional mediante nota aportó prueba para mejor proveer, la cual fue acusada de recibido por el IAIP el 24 de julio de 2014 a las 8 horas y 25 minutos.
- El IAIP en auto de fecha 28 de julio de 2014, a las 10 horas, señaló a las 9 horas u 30 minutos del día 15 de agosto de 2014 para la celebración de la audiencia oral con las partes. Dicha resolución fue notificada por el IAIP el 11 de agosto de 2014, a las 9 horas y 53 minutos.
 - El 15 de agosto de 2014 se celebró la audiencia **oral** entre las partes, a las 9 horas y 30 minutos, en la cual se aportó como prueba copia de la resolución de acceso a la información referencia SAIP_2014_117.

III. RESOLUCION DEFINITIVA DEL INSTITUTO DE ACCESO A LA INFORMACIÓN PÚBLICA

- El 1 de septiembre de 2014, a las 10 horas el IAIP emitió Resolución Definitiva sobre Recurso de Apelación interpuesto por el Señor **JOSÉ ANTONIO QUINTANILLA CALERO** sobre la resolución denegatoria de acceso a la información emitida por la Dirección Nacional de Medicamentos.

En dicha resolución el Instituto de Acceso a la Información Pública resolvió:

- Revóquese** la Resolución emitida por la Oficial de Información de la Dirección Nacional de Medicamentos a las 8 horas del 5 de junio de los corrientes;
- Ordénese** a la Dirección Nacional de Medicamentos que, a través de su Oficial de Información permita a José Antonio Quintanilla Calero el acceso a la información pública solicitada, entregándole en el plazo de tres días hábiles siguientes a la notificación de esta resolución la información una versión pública del certificado de libre venta vigente en el país de origen (Perú) del producto denominado HIBICLEN A.V. en donde se omita la información relativa a la fórmula cualitativa – cuantitativa y la forma de presentación.
- Requírese**, a la Dirección Nacional de Medicamentos que, por medio de su Titular en el plazo de 24 horas, luego de finalizado el plazo de entrega de información, remita a este instituto el informe de cumplimiento de la presente resolución.

Dirección Nacional de Medicamentos

Urb. Jardines del Volcán y Av. Jayaque, Ed. El Gran Bazar, 4ta. Planta.
Ciudad Merliot, Santa Tecla, La Libertad, República de El Salvador, C. A
PBX 2522-5000, TEL. 2522-5035 E-mail: jeanne.amaya@medicamentos.gob.sv




Dirección Nacional de Medicamentos
República de El Salvador



LA SUSCRITA OFICIAL DE INFORMACION DE LA DIRECCIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS:

En razón de lo antes expuesto y para dar cumplimiento a lo ordenado por el Instituto de Acceso a la Información Pública, mediante resolución NUE 98-A-2014 (AA) de fecha uno de septiembre de dos mil catorce, **RESUELVE:**

- I. **ENTRÉGUESE** al Señor **JOSÉ ANTONIO QUINTANILLA CALERO**, versión pública del certificado de libre venta vigente en el país de origen (Perú) del producto denominado HIBICLEN A.V. en donde se omita la información relativa a la fórmula cualitativa – cuantitativa y la forma de presentación.
- II. **NOTIFÍQUESE** la presente resolución al correo electrónico [redacted] y en cartelera de la Unidad de Acceso a la Información Pública-Oficina de Información y Respuesta de la Dirección Nacional de Medicamentos, ubicada en La Urbanización Jardines del Volcán y Avenida Jayaque, Edificio El Gran Bazar, Cuarta Planta, Ciudad Merliot, Santa Tecla, medio por el cual el petionario expresó en el formulario SAIP_2014_091 que desea se le notifique la presente resolución; y déjese constancia en el expediente respectivo de la notificación.
- III. **REMITÁSE** al Instituto de Acceso a la Información Pública luego de finalizado el plazo de entrega de información el cumplimiento de la resolución definitiva del proceso NUE 98-A-2014 (AA).
- IV. **ARCHÍVESE** el presente expediente administrativo.


Licda. Jeanne Marie Amaya
Oficial de Información Ad honorem
Dirección Nacional de Medicamentos







PERÚ Ministerio de Salud

Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas

DECENIO DE LAS PERSONAS CON DISCAPACIDAD EN EL PERÚ
Año de la Integración Nacional y el Reconocimiento de Nuestra Diversidad

CERTIFICADO DE LIBRE COMERCIALIZACIÓN N° 1104

Visto el (los) expediente (s) No. 12-059270-1 del 05 de Setiembre del 2012, presentado por el Sr. Rubén Marcos Trujillo Moreno, Representante Legal de Laboratorio ROKER PERU S.A.

La Directora Ejecutiva de Autorizaciones Sanitarias de la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas del Ministerio de Salud certifica:

- 1ro. Que Laboratorio ROKER PERU S.A. sito en Jr. Helio N° 5750 - Urb. Industrial Infantas - Los Olivos - Lima - Perú, está autorizado para la fabricación y venta de la ESPECIALIDAD FARMACEUTICA NACIONAL.
- 2do. Que el producto que a continuación se detalla se encuentra registrado y autorizado para su libre venta en el país.

NOMBRE DEL PRODUCTO	FORMA DE PRESENTACIÓN	N° R.S.	F. VENC.
HIBICLEN A.V. ESPUMA 4% Solución		N-23495	15.05.2012(*)

(*) La vigencia del Registro Sanitario de este producto, se tendrá por prorrogado hasta el pronunciamiento de la Autoridad Sanitaria, respecto a la solicitud de Reinscripción presentada (Segunda Disposición Complementaria Transitoria del Decreto Supremo 016-2011-SA).

INFORMACIÓN CONFIDENCIAL
VERSIÓN PÚBLICA

CONDICION DE VENTA

CON RECETA MEDICA

Lima,

20 SET. 2012



MINISTERIO DE SALUD
DIRECCIÓN GENERAL DE MEDICAMENTOS, INSUMOS Y DROGAS
Q.F. LIDIA LUZ CASTILLO SOLÓRZANO
Directora Ejecutiva
Dirección de Autorizaciones Sanitarias



LIDIA LUZ CASTILLO SOLÓRZANO
Directora Ejecutiva
Dirección de Autorizaciones Sanitarias

APOSTILLE

(Convention de la Haye du 5 octobre 1961)

1. País / Country REPÚBLICA DEL PERÚ
El presente documento público / This public document
2. ha sido firmado por / has been signed by LIDIA LUZ CASTILLO
SOLORZANO
3. quién actúa en calidad de / acting in the capacity of DIRECTORA
EJECUTIVA DE AUTORIZACIONES SANITARIAS
4. y está revestido del sello / timbre de / bears the seal / stamp
of DIGEMID-MINISTERIO DE SALUD

Certificado / Certified

5. en / at SEDE CENTRAL - 6. el / the 02/09/2013
LIMA
7. por / by MINISTERIO DE RELACIONES EXTERIORES
8. bajo el número / N° MRE1781871322551303682
9. Sello/timbre / Seal/stamp 10. Firma / Signature



Mandocilla Romero Pablo César
Dirección General de Políticas Consular
MINISTERIO DE RELACIONES EXTERIORES