****REFERENCIA: SAIP\_ 2021\_061

**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 diez horas del día tres de enero de dos mil veintidós.

Vista y admitida la solicitud de acceso a la información pública, recibida en esta oficina a las once horas y siete del día tres de diciembre de dos mil veintiuno, presentada por …………………………………….., con Documento Único de Identidad número ……………………………………………………; correspondiente al expediente referencia SAIP\_ 2021\_061; la suscrita Oficial de Información realiza las siguientes **CONSIDERACIONES:**

1. **SINTESIS DE LA INFORMACIÓN REQUERIDA:**

El ciudadano de generales anteriormente relacionadas requirió, en lo medular, la siguiente información:

***“Listado de importadores, fabricantes y comercializadores de los medicamentos DRYSOL y ULTRABLEX . Así mismo solicito información de los registros sanitarios de los medicamentos antes mencionados, tales como quienes tienen registro sanitario, desde cuando tiene ese registro y cuando vence esto relativo los medicamentos DRYSOL y ULTRABLEX”***

1. **FUNDAMENTACIÓN:**
2. Dado que, el articulo 18 de la Constitución de la República de El Salvador expone que Toda persona tiene derecho a hacer 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, en relación a lo establecido en el art. 2 de la Ley de Acceso a la Información Pública –LAIP– *“Toda persona tiene derecho a solicitar y a recibir información generada, administrada o en poder de las instituciones públicas y demás entes obligados de manera oportuna y verás, sin sustentar interés o motivación alguna”.*
3. La Ley de Medicamentos tiene por objeto garantizar la institucionalidad que permita asegurar la accesibilidad, registro, calidad, disponibilidad eficiencia y seguridad de los medicamentos, así como propiciar el mejor precio, para el usuario público y privado; y, para la debida aplicación de la Ley se crea la Dirección Nacional de Medicamentos.
4. De acuerdo a lo establecido en el artículo 66, inciso tercero de la LAIP si los detalles proporcionados por el solicitante no bastasen para localizar la información pública o son erróneos, el Oficial de Información podrá requerir, por una vez y dentro de los tres días hábiles siguientes a la presentación de la solicitud, que indique otros elementos o corrija los datos. Este requerimiento interrumpirá el plazo de entrega de la información
5. El artículo 50 LAIP, le atribuye al Oficial de Información, la facultad de 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 sometan a su conocimiento.
6. **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\_ 2021\_061, a la Unidad de Registro de Cosmeticos e Higienicos, y Unidad de Registro de Medicamentos de esta Dirección, la cuales solicitaron subsanación en cuanto al requerimiento realizado, lo cual fue notificado al solicitante el día siete de diciembre del año 2021, teniendo como evacuado el requerimiento el día dieciséis del mismo mes y año. Por lo que nuevamente se realizaron las gestiones con las unidades antes mencionadas y la Unidad de importaciones, exportaciones y donaciones de medicamentos, las cuales manifestaron:

***Para el producto ULTRABLEX según nuestra base de datos se encuentran ocho coincidencias con dicho nombre los cuales se detallan a continuación:***

***Nombre del producto: ULTRABLEX CON ATP CAPSULAS DE GELATINA BLANDA***

***Registro: SN009229102020***

***Fecha de inscripción: 29/10/2020***

***Renovación vigente hasta: 29/10/2025***

***Fabricante: FARMAGELATINA S.A.***

***Nombre del producto: ULTRABLEX CON CAFEINA CAPSULAS DE GELATINA BLANDA***

***Registro: SN009129102020***

***Fecha de inscripción: 29/10/2020***

***Renovación vigente hasta: 29/10/2025***

***Fabricante: FARMAGELATINA S.A.***

***Nombre del producto: ULTRABLEX CON CAFEINA SOLUCIÓN ORAL***

***Registro: SN011117122020***

***Fecha de inscripción: 17/12/2020***

***Renovación vigente hasta: 17/12/2025***

***Fabricante: LABORATORIOS FARMACEUTICOS RAZEL***

***Nombre del producto: ULTRABLEX CON GINKGO BILOBA CAPSULAS DE GELATINA BLANDA***

***Registro: SN004808102020***

***Fecha de inscripción: 08/10/2020***

***Renovación vigente hasta: 08/10/2025***

***Fabricante: FARMAGELATINA S.A.***

***Nombre del producto: ULTRABLEX CON GINKGO BILOBA SOLUCIÓN ORAL***

***Registro: SN009912112020***

***Fecha de inscripción: 12/11/2020***

***Renovación vigente hasta: 12/11/2025***

***Fabricante: LABORATORIOS FARMACEUTICOS RAZEL***

***Nombre del producto: ULTRABLEX CON GINSENG CAPSULAS DE GELATINA BLANDA***

***Registro: SN009329102020***

***Fecha de inscripción: 29/10/2020***

***Renovación vigente hasta: 29/10/2025***

***Fabricante: FARMAGELATINA S.A.***

***Nombre del producto: ULTRABLEX CON GINSENG SOLUCIÓN ORAL***

***Registro: SN010503122020***

***Fecha de inscripción: 03/12/2020***

***Renovación vigente hasta: 03/12/2025***

***Fabricante: LABORATORIOS FARMACEUTICOS RAZEL***

***Nombre del producto: ULTRABLEX SOLUCIÓN ORAL***

***Registro: SN005501072021***

***Fecha de inscripción: 01/07/2021***

***Renovación vigente hasta: 01/07/2026***

***Fabricante: LABORATORIOS FARMACEUTICOS RAZEL***

***Para el producto ULTRABLEX el importador es DROGUERIA VITCO.***

***El producto Drysol no se encuentra registrado como Medicamento, sin embargo, con base a los principios de eficacia y economía contemplados en la Ley de Procedimientos Administrativos, se consultó en la unidad de Registro de Cosmeticos e Higienicos, identificando que bajo ese nombre, se encuentra autorizado en la categoría de COSMETICO, con el número de registro Sanitario 2312703, el cual fue autorizado en el año 2003, con la siguiente información:***

***Titular del registro: PERSON & COVEY, INC.***

***Fabricante: PERSON & COVEY, INC. (Estados Unidos de America)***

***Distribuidor: BIO COSMETICOS MEDICOS EL SALVADOR, S.A. DE C.V.,***

***Fecha de anualidad vigente al 31/12/2021 y***

***Con vencimiento de renovación al 16-10-2023.***

1. **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 18 de la Constitución de la República de El Salvador, en relación con los artículos 50, 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:**

1. **CONCÉDASE** acceso a información solicitada
2. **ENTRÉGUESE** la información solicitada mediante esta resolución en correo electrónico, éste es el medio señalado en el formato de solicitud
3. **NOTIFÍQUESE** la presente resolución al correo electrónico señalado y déjese constancia en el expediente respectivo de la notificación.
4. **ARCHÍVESE** el presente expediente administrativo

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Licda. Daysi Concepción Orellana de Larín

Oficial de Información