

REPÚBLICA DE PANAMÁ
MINISTERIO DE SALUD

Resolución No. 0012334/23-05-2025

EL DIRECTOR NACIONAL DE FARMACIA Y DROGAS

En uso de sus facultades legales,

CONSIDERANDO:

Que el artículo 109 de la Constitución Política de la República de Panamá, establece que es función esencial del Estado velar por la salud de la población de la República, que el individuo, como parte de la comunidad, tiene derecho a la promoción, protección, conservación, restitución y rehabilitación de la salud y la obligación de conservarla, entendida ésta como el completo bienestar físico, mental y social.

Que el Decreto de Gabinete No.1 de 15 de enero de 1969, crea el Ministerio de Salud, para la ejecución de las acciones de promoción, protección, reparación y rehabilitación de la salud que, por mandato constitucional, son responsabilidad del Estado. Como órgano de la función ejecutiva, el Ministerio de Salud tendrá a su cargo la determinación y conducción de la política de salud del Estado.

Que la Ley 419 de 01 de febrero de 2024 establece en su artículo 1 que el Ministerio de Salud a través de la Dirección Nacional de Farmacia y Drogas está facultado para verificar el cumplimiento de las disposiciones sanitarias establecidas en la presente Ley y sus reglamentaciones.

Que el Decreto Ejecutivo No. 27 de 10 de mayo de 2024 reglamenta la Ley 419 de 01 de febrero de 2024, que regula los medicamentos y otros productos para la salud humana y la adquisición pública de medicamentos, otros productos para la salud humana, insumos de salud, dispositivos y equipos médicos y dicta otras disposiciones.

Que se ha recibido Informe Técnico No. 029-2025/IT/SL-SI de veintinueve (29) de abril de 2025, referente a la inspección de vigilancia de operación realizada al establecimiento MINI SUPER KATIA, con licencia de operación 8-1380 ENF/DNFD, cuyo representante legal lo es Bárbara Leticia Saavedra Gómez, con cédula de identidad personal No. 8-835-897, ubicado en el Corregimiento de Amelia Denis de Icaza, Urbanización Pan de Azúcar, Avenida Boyd Roosevelt, Distrito de San Miguelito, Provincia de Panamá, email: barbarasaavedra06@gmail.com, Tel: 6276-5987.

Que en el precitado informe se señala que durante la inspección se encontró lo siguiente:

“Al llegar al lugar fuimos atendidos por la joven Esmirna Castillo, con cédula personal E-8-95277 y el cargo de Administradora del local, a quien; se le explicó el motivo de nuestra visita y se procedió a verificar el lugar observándose que aún hay medicamentos dispuestos para la venta al público por lo cual no se puede culminar el trámite de cierre de operación, que fue solicitado por la Sra. Barbara Saavedra Representante Legal por medio de la nota del 3 de abril de 2025.

Durante la verificación del local se encontró en la estantería una caja x 100 cápsulas de Ampicilina 500mg. Del Laboratorio La Santé S.a., con lote 3334486 y fecha de vencimiento 08/2027; por lo cual se retiró el producto completo dado que el mismo es un producto de venta exclusiva en Farmacias (venta con receta médica).

Se les informó que deben comunicar al correo de la Sección de Inspecciones cuando el local culmine los trámites correspondientes con los productos que aún mantienen en el local.

La inscripción No. 8-1380 ENF venció el 27 de noviembre de 2024.

...”

Que el artículo 97 de la Ley 419 de 01 de febrero de 2024 señala que la fabricación, distribución, acondicionamiento, almacenamiento, transporte, comercialización y

dispensación de productos farmacéuticos solo podrán efectuarse en establecimientos farmacéuticos que cuenten con licencia de operación vigente emitida por la Dirección Nacional de Farmacia y Drogas, los cuales deben estar bajo responsabilidad de un regente farmacéutico.

Que el artículo 100 de la Ley 419 de 2024 señala que el profesional farmacéutico que asume la dirección técnica o regencia farmacéutica de cualquier establecimiento farmacéutico es responsable legal y moralmente de todas las operaciones técnicas que se desarrollen allí, lo anterior no exime de responsabilidad al propietario o representante legal del establecimiento.

Que el artículo 148 de la Ley 419 de 2024 señala que en los casos en que se proceda de oficio, bastará el acta de inspección, el informe técnico, la diligencia o reconocimiento elaborados por la Dirección Nacional de Farmacia y Drogas para dar por comprobada la infracción.

Que el artículo 150 de la Ley 419 de 2024 “*Sin perjuicio de las acciones civiles o penales a que hubiere lugar, las infracciones a las disposiciones contenidas en la presente Ley y sus normas reglamentarias serán objeto de una o más de las siguientes sanciones administrativas.*”

1. *Amonestación escrita*
2. *Multa*
3. *Suspensión o cancelación del registro sanitario del producto.*
4. *Suspensión o cancelación de la licencia de operación del establecimiento farmacéutico.*
5. *Cierre temporal o clausura del establecimiento.”*

Que el artículo 154, numerales 3 y 9 de la Ley 419 de 1 de febrero de 2024 establece como falta leve:

- “1. ...
3. *Dispensar productos sin receta médica en los casos en que el registro sanitario así lo exija.*
- Cualquier otra infracción a las normas establecidas en esta Ley y su reglamentación.”*

Que en virtud de las faltas cometidas por el establecimiento MINI SUPER KATIA, según se establece en el Acta de Inspección No. 203-2025 SI/DSL realizada el día veintuno (21) de abril de 2025, nos avocamos a lo dispuesto en el artículo 152 de la Ley 419 de 2024 que guarda relación con los criterios para establecer una sanción, conforme al registro de esta Dirección, el prenombrado establecimiento no tiene antecedentes, por lo que tomaremos en cuenta esta situación, no sin antes advertirle que de volver a infringir las normas sanitarias, se le aplicará una sanción más severa, conforme a los artículos 150 y 151 de esta excerta legal.

Que, de las consideraciones antes expuestas, corresponde a esta Dirección resolver el presente dossier, según las evidencias contenidas, lo dispuesto en la norma que regula la materia de Medicamentos y otros Productos para la Salud Humana.

RESUELVE:

PRIMERO: Amonestar al establecimiento MINI SUPER KATIA, con licencia de operación 8-1380 ENF/DNFD, cuyo representante legal lo es Bárbara Leticia Saavedra Gómez, con cédula de identidad personal No. 8-835-897, ubicado en el Corregimiento de Amelia Denis de Icaza, Urbanización Pan de Azúcar, Avenida Boyd Roosevelt, Distrito de San Miguelito, Provincia de Panamá, email: barbarasaavedra06@gmail.com, Tel: 6276-5987, por incumplir la normativa sanitaria vigente.

SEGUNDO: Ordenar el decomiso y/o destrucción de los productos contenidos en el Acta No. 203-2025 SI/DSL de veintuno (21) de abril de 2025.

TERCERO: Contra la presente Resolución podrán interponerse los Recursos de Reconsideración y/o Apelación dentro de los cinco días hábiles siguientes a la notificación de la presente resolución, se concederá en efecto devolutivo, tal como lo establece la Ley 419 de 01 de febrero de 2024.

CUARTO: La presente Resolución empezará a regir a partir de su notificación.

FUNDAMENTO DE DERECHO: Constitución Política de la República de Panamá, Decreto de Gabinete 1 de 15 de enero de 1969, Ley 419 de 01 de febrero de 2024, Decreto Ejecutivo No. 27 de 10 de mayo de 2024, Ley 38 de 31 de julio de 2000.

NOTIFIQUESE Y CÚMPLASE.

Firmado digitalmente
por Uriel Pérez
Fecha: 2025.05.23
15:46:47 -05'00'

Mgtr. URIEL B. PEREZ M.
Director Nacional de Farmacia y Drogas



UBPM/III/edvg.



notificación electrónica

Desde Asesoría Legal <legalfyd@minsa.gob.pa>

Fecha Mar 14/07/2026 8:55

Para barbarasaavedra069@gmail.com <barbarasaavedra069@gmail.com>

CC Damaris Yaneth Marquinez Reina <dmarquinezr@minsa.gob.pa>; Asesoría Legal <legalfyd@minsa.gob.pa>; Auditoría FyD Farmacia y Drogas <auditoriafyd@minsa.gob.pa>

Por este medio adjuntamos la **Resolución No. 12334** , con fecha 23-05-2025 la cual se da por notificada hoy **14 de julio de 2026**, conforme a lo establecido en el Artículo 20, de la Ley 419 de 01 de febrero de 2024, la cual establece: La notificación realizada a través de los medios electrónicos se entenderá efectuada de manera personal.

Artículo 20. Notificación por medios electrónicos. Toda notificación de naturaleza administrativa que deba realizar la Dirección Nacional de Farmacia y Drogas podrá hacerse por medios electrónicos a los apoderados legales, representantes legales de las personas jurídicas o propietarios de los establecimientos farmacéuticos con licencia de operación, y los establecimientos no farmacéuticos con inscripción. La notificación realizada a través de los medios electrónicos se entenderá efectuada de manera personal.

Fundamento legal: Ley 419 de 01 de febrero de 2024

 [resol. 12334 del 23-05-2025.pdf](#)

Departamento Jurídico

DIRECCIÓN NACIONAL DE FARMACIA Y DROGAS



 G O B I E R N O N A C I O N A L
CON PASO FIRME ★

Panamá con salud y bienestar