



Gobierno Regional de Ica

Dirección Regional de Salud



Resolución Directoral Regional

N° 0947-2023-GORE-ICA-DRSA/DG

Ica, 25 de Julio del 2023

VISTO: El Expediente Administrativo N° E- 041625-2023 de fecha 09 de junio del 2023, presentado por doña DEYANIRA TASAYCO VALENCIA en calidad de Representante Legal y el Químico Farmacéutico director técnico JANAMPA MARTINEZ MAX STEVEN con C.Q.F.P. N° 23144, sobre AUTORIZACIÓN SANITARIA DE FUNCIONAMIENTO DEL ESTABLECIMIENTO FARMACÉUTICO **BOTICA D' MI FARMA**, la guía de Inspección de Buenas Prácticas de Oficina Farmacéutica N° 358-I-2023 de fecha 06 de julio del 2023, el Informe Técnico N° 289-2023-GORE-ICA-DIRESA/DMID-DFCVS de fecha 10 de julio del 2023, y;

CONSIDERANDO:

Que, mediante el expediente del visto presentado por doña DEYANIRA TASAYCO VALENCIA en calidad de Representante Legal y el Químico Farmacéutico director técnico JANAMPA MARTINEZ MAX STEVEN con C.Q.F.P. N° 23144, del Establecimiento Farmacéutico **BOTICA D' MI FARMA**, con Registro Único del Contribuyente – RUC N° 10703966166, con Oficina Farmacéutica ubicado en C.P El Pedregal Calle Parque Mora N° 100 del distrito de Chincha Baja, provincia de Chincha y departamento de Ica, con horario de labor de lunes a sábado de 14:30 a 22:30 horas considerando que el itinerario citado será el de funcionamiento del establecimiento; solicitan a la Dirección Ejecutiva de Medicamentos, Drogas e Insumos de la Dirección Regional de Salud de Ica, la **AUTORIZACIÓN SANITARIA DE FUNCIONAMIENTO** del establecimiento farmacéutico antes indicado, para realizar actividades de **dispensación y expendio de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios**.

Que, el Artículo 2° de la Ley N°29459 - Ley de los Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, establece quienes se encuentran comprendidos en el ámbito de aplicación de la norma: "(...) la actuación de las personas naturales o jurídicas que intervienen en la fabricación, importación, exportación, almacenamiento, distribución, comercialización, promoción, publicidad, prescripción, atención farmacéutica, expendio, uso y destino final de los productos antes referidos, dispositivos médicos y productos sanitarios; así como, las responsabilidades y competencias de las Autoridades Regionales de Salud y las Autoridades de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de nivel regional".

Que, el Artículo 21° de la norma antes mencionada señala que: "Los establecimientos dedicados a la fabricación, importación, exportación, almacenamiento, distribución, comercialización, dispensación y expendio de los productos considerados en la presente ley REQUIEREN DE AUTORIZACIÓN SANITARIA PREVIA PARA SU FUNCIONAMIENTO". Asimismo, agrega que: "(...) las autoridades regionales de salud y las autoridades de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios de nivel regional son los encargados de expedir la autorización sanitaria a los establecimientos públicos y privados dedicados a la fabricación, el control de calidad, la importación, el almacenamiento, la distribución, la comercialización, la dispensación y el expendio de los productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios que corresponda, PREVIA INSPECCIÓN PARA VERIFICAR EL CUMPLIMIENTO DE LOS DISPOSITIVOS LEGALES VIGENTES (...)".

Que, asimismo el Artículo 22° de la Ley N°29459 tipifica lo siguiente: ***“Para desarrollar sus actividades, las personas naturales o jurídicas, públicas o privadas que se dedican para sí o para terceros a la fabricación, la importación, la distribución, el almacenamiento, la dispensación o el expendio de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios deben cumplir con los requisitos y condiciones sanitarias establecidas en el Reglamento respectivo (...); además, con las Buenas Prácticas de Almacenamiento que correspondan.***

Que, el Reglamento de Establecimientos Farmacéuticos, aprobado por Decreto Supremo N° 014-2011-SA regula ***“las condiciones técnicas y sanitarias para el funcionamiento de los establecimientos dedicados a la fabricación, importación, exportación, almacenamiento, comercialización, distribución, dispensación, expendio de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios”***. Asimismo, en su Artículo 11° se establece que: ***“Los establecimientos farmacéuticos, funcionan bajo la responsabilidad de un único Director Técnico, quien responde ante (...) la Autoridad Regional de Salud (ARS) a través de la Autoridad de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios a nivel regional (ARM), según su ámbito, por el incumplimiento de las disposiciones establecidas en la Ley de los Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, en este Reglamento y sus normas conexas. La responsabilidad que afecta al Director Técnico alcanza también al propietario o representante legal del Establecimiento”***. Asimismo, el Artículo 16° refiere que: ***“El establecimiento farmacéutico no debe funcionar si no cuenta con Director Técnico”***, el Artículo 32° señala lo siguiente: ***“Horario de atención: El horario habitual de atención en los establecimientos farmacéuticos es declarado en la solicitud de Autorización Sanitaria de Funcionamiento. (...)”***; el Artículo 41° regula lo siguiente: ***“El Director técnico debe permanecer en el establecimiento durante las horas de funcionamiento del mismo. (...)”***.

Que, mediante Informe Técnico N° 289-2023-GORE-ICA-DIRESA/DMID-DFCVS de fecha 10 de julio del 2023, la Dirección de Fiscalización, Control y Vigilancia Sanitaria de la Dirección Ejecutiva de Medicamentos, Insumos y Drogas de la Dirección Regional de Salud de Ica, donde concluye que de la inspección realizada al Establecimiento Farmacéutico, cumple con las condiciones mínimas sanitarias en infraestructura, equipamiento y documentación para su funcionamiento; tal como consta en la guía de Inspección de Buenas Prácticas de Oficina Farmacéutica N° 358-I-2023, de fecha 06 de julio del 2023; en la cual se corroboró que cumple con los requisitos, exigencias y condiciones técnicas sanitarias para su funcionamiento; y estando acorde con lo regulado por la normatividad sanitaria vigente; además de los requisitos previstos en el vigente Texto Único de Procedimientos Administrativos – TUPA de la Dirección Regional de Salud de Ica del Gobierno Regional de Ica; por lo que reconcomiendo proyectar la Resolución Farmacéutica con nombre comercial **BOTICA D' MI FARMA**, tiene como propietaria a doña DEYANIRA TASAYCO VALENCIA en calidad de Representante Legal y el Químico Farmacéutico director técnico JANAMPA MARTINEZ MAX STEVEN con C.Q.F.P. N° 23144, con Registro Único del Contribuyente - RUC N° 10703966166, con Oficina Farmacéutica ubicado en C.P El Pedregal Calle Parque Mora N° 100 del distrito de Chincha Baja, provincia de Chincha y departamento de Ica; para realizar actividades de dispensación y expendio de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos sanitarios;





Gobierno Regional de Ica
Dirección Regional de Salud



Resolución Directoral Regional

Nº *0947*.....-2023-GORE-ICA-DRSA/DG

Ica, *25* de *Febrero*.....del 2023

Que, de conformidad con la Ley N°26842, Ley General de Salud, Ley N°27657, Ley del Ministerio de Salud; Ley N°29459, Ley de los Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios; Ley N°27444 – Ley del Procedimiento Administrativo General, Decreto Supremo N°004-2019-JUS, que aprueba el Texto Único Ordenado de la Ley N°27444 – Ley del Procedimiento Administrativo General; Decreto Supremo N°016-2011-SA, que aprueba el Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios y sus modificatorias, Decreto Supremo N°014-2011-SA, que aprueba el Reglamento de Establecimientos Farmacéuticos y sus modificatorias; Resolución Ministerial N°554-2022/MINSA, Manual de Buenas Prácticas de Oficina Farmacéutica Almacenamiento de Productos Farmacéuticos y Afines, el Ley N° 27867 Ley Orgánica de los Gobiernos Regionales y su modificatoria Ley N°27092 y lo autorizado por la Resolución Gerencial General Regional N°071-2023- GORE-ICA/GGR con las atribuciones conferidas mediante Resolución Ministerial N°701-2004/MINSA y demás normas pertinentes; y,

Contando con la visación de la Dirección Ejecutiva de Administración, Dirección Ejecutiva de Medicamentos, Insumos y Drogas y la Dirección de Asesoría Jurídica;

SE RESUELVE:

ARTICULO PRIMERO. - AUTORIZAR EL FUNCIONAMIENTO DEL ESTABLECIMIENTO FARMACÉUTICO de Categoría BOTICA con nombre comercial **BOTICA D' MI FARMA**, con Registro Único del Contribuyente – RUC N° 10703966166, con Oficina Farmacéutica ubicado en C.P El Pedregal Calle Parque Mora N° 100 del distrito de Chíncha Baja, provincia de Chíncha y departamento de Ica, con horario de labor de lunes a sábado de 14:30 a 22:30 horas, bajo la DIRECCIÓN TÉCNICA del Químico Farmacéutico JANAMPA MARTINEZ MAX STEVEN con C.Q.F.P. N° 23144.

ARTICULO SEGUNDO. - El incumplimiento de las normas que regulan el funcionamiento de los establecimientos farmacéuticos por parte del Químico Farmacéutico –Director Técnico- y el Propietario o Representante Legal, dará lugar a la aplicación de las medidas de seguridad sanitaria y sanciones administrativas correspondientes a ley.

ARTICULO TERCERO. - Registrar la información señalada en el numeral 1°, en el software del Sistema Integrado de Información – SI - DIGEMID.





ARTICULO CUARTO.- Notifíquese la presente Resolución Directoral Regional al interesado (a) para su conocimiento y fines correspondientes.

REGISTRESE Y COMUNIQUESE;



VMMV/DG-DIRESA
OJCHH/D-OEA
LMJCD-OAJ
RMSA/D-DMID
RGDLC/D-DFCVS
YLCV/EF



GOBIERNO REGIONAL DE ICA
DIRECCIÓN REGIONAL DE SALUD ICA
M.F. Víctor Manuel Montalvo Vásquez
C.M.P. - 50288
Director Regional Diresa Ica