



RESOLUCION DIRECTORAL EJECUTIVA N° 000278-2024-GR.LAMB/GERESA-DEMID [515423219 - 1]

VISTO:

El **OFICIO N°537-2024-COMOPPOL-PNP/DIRNOS/REGPOLLAM/DIVINCRI-AREPOLFIS-CH**, el **Acta de Inspección por Verificación N°V-058-2024**, de fecha 21 de junio del 2024, el **Informe Técnico N° 326-2024-GR.LAMB/GERESA-DEMID-CHHSK (515423219-0)** de fecha 24 de junio del 2024, y;

CONSIDERANDO:

PRIMERO: Que, a través del **OFICIO N°537-2024-COMOPPOL-PNP/DIRNOS/REGPOLLAM/DIVINCRI-AREPOLFIS-CH**, la Policía Nacional del Perú, solicitó a la Gerencia Regional de Salud participar en un operativo de carácter reservado.

SEGUNDO: Que, es atribución de la Dirección Ejecutiva de Medicamentos, Insumos y Drogas de la Gerencia Regional de Salud de Lambayeque (DEMID-GERESA), el control y vigilancia de los Establecimientos Farmacéuticos y No Farmacéuticos Públicos y Privados que dispensan y/o expenden Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, ubicados dentro de la circunscripción de la Región Lambayeque.

TERCERO: Que, en atención a lo señalado en los párrafos precedentes, inspectores adscritos al Área de Fiscalización, Control y Vigilancia Sanitaria de la DEMID – GERESA, en conjunto con representantes del Ministerio Público y de la Policía Nacional del Perú, procedieron en realizar la inspección de verificación al **ESTABLECIMIENTO FARMACÉUTICO BOTICA MI SALUD**, de propiedad del **Sr. CRISTOBAL NUÑEZ HEREDIA**, con Registro **0023810**, con Registro Unico de Contribuyente – **R.U.C. N° 10167911213**, ubicada en **Av. Paraguay N°817**, del **Distrito de José Leonardo Ortíz**, Provincia de Chiclayo, Departamento de Lambayeque; con la finalidad de verificar su funcionamiento y el cumplimiento del Manual de las Buenas Prácticas de Oficina Farmacéutica de los productos que almacena, comercializa y dispensa o expenden, así como las condiciones técnicas sanitarias establecidas en el Reglamento de Establecimientos Farmacéuticos, aprobado por D.S. N°014-2011-SA, para lo cual fueron atendidos por la encargada del establecimiento Sra. Carmen Leonor Ayala Morales identificada con DNI N° 16670853, ante quien procedieron en levantar el **Acta de Inspección por Verificación N°V-058-2024**, de fecha 21 de junio del 2024, evidenciando lo siguiente:

- a. El establecimiento se encuentra abierto con atención al público.
- b. Establecimiento se ha trasladado a un local no autorizado que tiene la misma dirección, variando las condiciones sanitarias inspeccionadas con la resolución de funcionamiento; no cumpliendo con lo dispuesto en el artículo N.º 21 del D.S. N°014-2011-SA y su modificatoria e incurriendo en la Infracción N.º 5 del Anexo 01 de la Escala por Infracciones y Sanciones a los Establecimientos Farmacéuticos y No Farmacéuticos del Reglamento de Establecimientos Farmacéuticos aprobado con D.S. N°014-2011-S.A., ***“Por no solicitar autorización sanitaria para el traslado de un establecimiento farmacéutico, de almacenes de droguerías, plantas (...)”*** (Negrita y cursiva es nuestro), por lo que podría ser sancionado con 3 Unidades Impositivas Tributarias (UIT), o cierre temporal por 15 días.
- c. Cuenta con 01 termohigrómetro con certificado de calibración vencida (FV 22.05.2024); no cumpliendo con lo dispuesto en el Artículo 36º del D.S. N°014-2011-SA y su modificatoria, e incurriendo en la Infracción N.º 17 del Anexo 01 de la Escala por Infracciones y Sanciones a los Establecimientos Farmacéuticos y No Farmacéuticos del Reglamento de Establecimientos Farmacéuticos aprobado con D.S.-014-2011-S.A: ***“Incumplir con las exigencias dispuestas, cuando corresponda, en las normas de Buenas Prácticas de Dispensación o Buenas Prácticas de Almacenamiento (...)”*** (Negrita y cursiva es nuestro); por lo que podría ser sancionado con 1 Unidad Impositiva Tributaria (UIT) ó Cierre Temporal por 30 días ó Cierre Definitivo ó Cancelación del Certificado de Buenas Prácticas.
- d. No cuenta con libro oficial de psicotrópicos, sin embargo realizan venta de estos productos; no cumpliendo con lo dispuesto en el Artículo 38º del D.S. N°014-2011-SA y su modificatoria, e

**RESOLUCION DIRECTORAL EJECUTIVA N° 000278-2024-GR.LAMB/GERESA-DEMID [515423219 - 1]**

- incurriendo en la Infracción N.º 22 del Anexo 01 de la Escala por Infracciones y Sanciones a los Establecimientos Farmacéuticos y No Farmacéuticos del Reglamento de Establecimientos Farmacéuticos aprobado con D.S.-014-2011-S.A: ***“Por no contar con los libros oficiales o registros computarizados o no tenerlos actualizados, cuando corresponda.”*** (Negrita y cursiva es nuestro); por lo que podría ser sancionado con 1 Unidad Impositiva Tributaria (UIT).
- e. No realiza el registro de temperatura diaria; no cumpliendo con lo dispuesto en el Artículo 36° del D.S. N°014-2011-SA y su modificatoria, e incurriendo en la Infracción N.º 17 del Anexo 01 de la Escala por Infracciones y Sanciones a los Establecimientos Farmacéuticos y No Farmacéuticos del Reglamento de Establecimientos Farmacéuticos aprobado con D.S.-014-2011-S.A: ***“Incumplir con las exigencias dispuestas, cuando corresponda, en las normas de Buenas Practicas de Dispensación o Buenas Practicas de Almacenamiento (...)”*** (Negrita y cursiva es nuestro); por lo que podría ser sancionado con 2 Unidades Impositivas Tributarias (UIT) o Cierre Temporal por 30 días o Cierre Definitivo o Cancelación del Certificado de Buenas Prácticas.
- f. No cuenta con manuales de primeros auxilios, emergencias toxicológicas, POES, Manual de Calidad, buenas Prácticas de Oficina Farmacéutica y Buenas Prácticas de Farmacovigilancia; no cumpliendo con lo dispuesto en el Artículo 39° del D.S. N°014-2011-SA y su modificatoria, e incurriendo en la infracción N.º 24 del Anexo 01 de la Escala por Infracciones y Sanciones a los Establecimientos Farmacéuticos y No Farmacéuticos del Reglamento de Establecimientos Farmacéuticos aprobado con D.S.-014-2011-S.A: ***“Por no contar en forma física o archivo magnético, con el siguiente material de consulta: a) Primeros auxilios y emergencias toxicológicas; b) Buenas Practicas que debe cumplir la oficina farmacéutica o la farmacia del establecimiento de salud”*** (Negrita y cursiva es nuestro); por lo que podría ser sancionado con 01 amonestación o 0.5 Unidades Impositivas Tributarias (UIT).
- g. No cuenta con Q.F. Director Técnico; no cumpliendo con lo dispuesto en los Artículos 11° y 41° del Reglamento de Establecimientos Farmacéuticos, aprobado con D.S.N°014-2011-SA. y su modificatoria, e incurriendo en la infracción N.º 01 del anexo 01 de la Escala por Infracciones y Sanciones a los Establecimientos Farmacéuticos y No Farmacéuticos del Reglamento de Establecimientos Farmacéuticos aprobado con D.S.-014-2011-S.A: ***“Por funcionar sin contar con director técnico o sin el personal exigido de acuerdo al reglamento”*** (Negrita y cursiva es nuestro); por lo que podría ser sancionado con 3 Unidades Impositivas Tributarias (UIT) ó Cierre Temporal por 30 días ó Cierre Definitivo.
- h. Libro de ocurrencias no se encuentra actualizado (FV: 26-01-2022); no cumpliendo con lo dispuesto en el Artículo 38° del D.S. N°014-2011-SA y su modificatoria, e incurriendo en la Infracción N.º 22 del Anexo 01 de la Escala por Infracciones y Sanciones a los Establecimientos Farmacéuticos y No Farmacéuticos del Reglamento de Establecimientos Farmacéuticos aprobado con D.S.-014-2011-S.A: ***“Por no contar con los libros oficiales o registros computarizados o no tenerlos actualizados, cuando corresponda.”*** (Negrita y cursiva es nuestro); por lo que podría ser sancionado con 0.5 Unidades Impositivas Tributarias (UIT).
- i. No cumple BPA, ni las BPOF.
- j. En el área de almacenamiento se encuentran productos con observaciones sanitarias: Fecha de Expiración Vencida (F.E.V.), Muestra Médica (M.M.), Procedencia Desconocida (P.D.) y Mal Estado de Conservación (M.E.C.); no cumpliendo el Artículo 29° del D.S. N°014-2011-SA y su modificatoria, así como también el artículo 46° de las prohibiciones, inciso 2, de la Ley N° 29459 – Ley de los Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios; e incurriendo en la Infracción N.º 28 del Anexo 01 de la Escala por Infracciones y Sanciones a los Establecimientos Farmacéuticos y No Farmacéuticos del Reglamento de Establecimientos Farmacéuticos aprobado con D.S.-014-2011-S.A: ***“Por tener en anaqueles de venta, del área destinada a la dispensación, expendio (o entrega en el caso de botiquines y farmacias de los establecimientos de salud públicos), por almacenar, comercializar, dispensar, expender (o entregar en el caso de botiquines y farmacias de los establecimientos de salud públicos) productos o dispositivos con observaciones sanitarias”*** (Negrita y cursiva es nuestro); pudiendo ser sancionado con 3 Unidades Impositivas Tributarias (UIT) o Cierre Temporal por 30 días o Cierre Definitivo o Cancelación del Certificado de Buenas Prácticas, siendo lo más resaltantes lo siguiente:



RESOLUCION DIRECTORAL EJECUTIVA N° 000278-2024-GR.LAMB/GERESA-DEMID [515423219 - 1]

CANTIDAD (UND)	PRODUCTO	LOTE	FECHA DE VENCIMIENTO	OBSERVACION SANITARIA
2	Amikagram 500mg/ 2ml - Amp x 2 ml lny	2081413	Ago-26	M.M.
4	Acnomel - Cja x 1 Jbe	20300022	Mar-24	F.E.V.
1	Dolix Forte - Cja x 10 cap	20330753	Mar-25	P.D.

Y otros que son llevados al área de Fiscalización de la DEMID Lambayeque para su custodia y posterior evaluación organoléptica en una bolsa negra de plástico de tamaño grande debidamente lacrada y rotulada en presencia de la encargada, para su verificación y análisis.

Se colocan 02 carteles de cierre, uno en el área de dispensación y/o expendio y otro en la puerta principal del establecimiento.

Última boleta de venta B002-00004868.

Se da un plazo de 07 días hábiles para sus respectivos descargos.

Por medida de seguridad sanitaria se procede al cierre temporal del establecimiento farmacéutico.

CUARTO: Que teniendo en consideración las observaciones sanitarias advertidas en el considerando precedente, el Área de Fiscalización, Control y Vigilancia Sanitaria de la DEMID-GERESA emitió el **Informe Técnico N.º 333-2024-GR.LAMB/GERESA-DEMID-CHHSK**, mediante la cual indican que resulta menester aplicar lo dispuesto en el Artículo 141° del Decreto Supremo N°014-2011-S.A. : **“Cuando se presuma razonablemente la existencia de un riesgo inminente y grave para la salud de las personas, la Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios (ANM), el Órgano Desconcentrado de la Autoridad Nacional de Salud (OD) o la Autoridad Regional de Salud (ARS) correspondiente a través de la Autoridad de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de Nivel Regional (ARM), podrá disponer una o más de las medidas de seguridad señaladas en el Art. 49° de la Ley N°29459 - Ley de productos farmacéuticos, dispositivos Médicos y productos Sanitarios. La aplicación de las medidas de seguridad se hace con estricto arreglo a los principios que señala el Art. 48° de la Ley N°29459”.** Asimismo, el Art. 49° de la Ley N°29459 - Ley de productos farmacéuticos, dispositivos Médicos y productos Sanitarios, prescribe lo siguiente: **“Las medidas de seguridad son las siguientes: (...) 2. Incautación de productos, insumos, materiales, equipos o maquinarias, (...) 9. Cierre temporal de todo o parte de las instalaciones de un establecimiento”.**

QUINTO: Que, los principios estipulados en el Art. 48° de la Ley N°29459 son: **a) Proteger la salud y vida de las personas:** Ello por cuanto, es responsabilidad del Director Técnico solidariamente con el propietario o representante legal del establecimiento que se cumplan los requisitos de la calidad de los Productos que elaboran, importan, exportan, almacenan, distribuyen, dispensan o expenden en los Establecimientos Farmacéuticos, según corresponda; en el presente caso se encontraron dentro del Establecimiento Farmacéutico Productos con Observaciones Sanitarias Críticas como: **Fecha de Expiración Vencida (F.E.V.), Muestra Médica (M.M.), Procedencia Desconocida (P.D.) y Mal Estado de Conservación (M.E.C.); b) Ser aplicada con objetividad imparcialidad e independencia:** Ello por cuanto, la ejecución de toda la acción de control y vigilancia sanitaria, desarrollada en el ámbito de nuestra competencia, se ha sustentado en la aplicación de la normatividad sanitaria vigente, es decir, la Dirección Ejecutiva de Medicamentos, Drogas e Insumos de la GERESA a través del Área de Fiscalización, Control y Vigilancia Sanitarias realiza inspecciones periódicos, aleatorias de oficio, así como en atención a denuncias presentadas por los administrados, a los distintos establecimientos farmacéuticos públicos y privados de la jurisdicción de la región Lambayeque, sobre la base de Guías de Inspección y normas complementarias de Buenas Prácticas de Oficina Farmacéutica de Productos Farmacéuticos; de forma imparcial e independiente a efectos de verificar el cumplimiento, por parte de todo establecimiento farmacéutico que se encuentre dentro de nuestro ámbito de competencia, de acuerdo a lo dispuesto en la Ley N° 29459 y demás normas sanitarias vigentes. En el presente caso se constató de manera objetiva la



RESOLUCION DIRECTORAL EJECUTIVA N° 000278-2024-GR.LAMB/GERESA-DEMID [515423219 - 1]

contravención de mencionados dispositivos legales; **c) Ser Proporcional al fin que se persigue:** Ello por cuanto, la inobservancia y contravención de la normatividad sanitaria en la que se habría incurrido, nos permite advertir que revista un riesgo para la salud de las personas; Estando el administrado, sujeta a la fiscalización posterior que la autoridad Regional de Salud, a través de la Autoridad de productos Farmacéuticos, Insumos y Drogas de nivel regional, lleve a cabo a través de la actividad inspectiva correspondiente, a fin de verificar el cumplimiento de la normatividad sanitaria vigente de la materia.

En ese sentido, la aplicación de medida de seguridad sanitaria de cierre temporal de toda la instalación del establecimiento farmacéutico en mención, así como, la aplicación de medida de seguridad sanitaria de incautación de los productos que ostentan la observación sanitaria advertida precedentemente, resulta ser proporcional al fin que la Autoridad Regional de Salud a través de la Autoridad de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y productos sanitarios de nivel regional, pretender perseguir, esto es, el resguardo de la salud de la población Lambayecana; puesto que, proteger la salud pública es una función estatal que debe entender transformar la salud desde la perspectiva del interés colectivo de la población; más aún si los medicamentos y otros productos farmacéuticos en general, son indispensables para el cuidado de la salud de la población y constituyen un bien social.

SEXTO: Que, en vista de lo anteriormente señalado, resulta sanitariamente justificable y razonable presumir la existencia de un riesgo para la salud de las personas; por lo que corresponda aplicar Medida de Seguridad Sanitaria de Incautación de productos, así como de Cierre Temporal, sin perjuicio de las sanciones administrativas que correspondan, al **ESTABLECIMIENTO FARMACÉUTICO BOTICA MI SALUD**.

SEPTIMO: Que, las referidas medidas de seguridad sanitaria, se aplican en virtud de lo regulado en los Artículos 45° de la Ley N°29459- Ley de los productos Fraccionamientos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios; que a tenor literal prescriben, respectivamente: De las acciones de Control: *“(…) La Autoridad Nacional de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios(ANM) y las Autoridades de productos farmacéuticos Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de nivel regional (ARM) verifican el cumplimiento de lo dispuesto en la presente Ley y demás normas sanitarias vigentes, y aplican las sanciones y medidas de seguridad que correspondan , señaladas en el Reglamento”*. Aunado a ello se tiene lo tipificado en el Artículo 143° del Decreto Supremo N°014-2011- SA- Reglamento de Establecimiento Farmacéuticos el mismo que expresamente señala: Medidas de seguridad Procedimiento a seguir en el cierre temporal o definitivo: *“La aplicación de las medidas de seguridad puede efectuarse mediante la imposición de sellos, bandas, precintos u otros sistemas apropiados que impidan la continuación de actividades, los cuales deben mantenerse durante la aplicación de la medida”*.

Con la visación y opinión favorable del Área de Fiscalización, Control y Vigilancia Sanitaria de la Dirección Ejecutiva de Medicamentos, Insumos y Drogas de la Gerencia Regional de Salud de Lambayeque.

Estando acorde con las competencias y facultades conferidas por la Ley N°29459, “Ley de los Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios”, Decreto Supremo N°014-2011/SA “Reglamento de Establecimientos Farmacéuticos y Afines”, Decreto Supremo N°016-2011/SA “Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios”, el D.S. N°004-2021-SA, el TUO de la Ley N° 27444 “Ley del Procedimiento Administrativo General” aprobada por el D.S. N°004-2019-JUS, y la Resolución Ejecutiva Regional N° 023-2023-GR.LAMB/GR; en nuestra calidad de Autoridad de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios de nivel Regional, el Memo Múltiple N° 2023-GR.LAMB/GGR de fecha 30 de noviembre del 2023;

SE RESUELVE:

ARTÍCULO PRIMERO. - RATIFICAR LA MEDIDA DE SEGURIDAD SANITARIA DE CIERRE TEMPORAL de toda la instalación y de las actividades de Comercialización, Dispensación y/o Expendio, con eficacia retroactiva desde 21 de junio del 2024 al **ESTABLECIMIENTO FARMACÉUTICO BOTICA MI**

**RESOLUCION DIRECTORAL EJECUTIVA N° 000278-2024-GR.LAMB/GERESA-DEMID [515423219 - 1]**

SALUD, de propiedad del Sr. **CRISTOBAL NUÑEZ HEREDIA**, con Registro **0023810**, con Registro Unico de Contribuyente – **R.U.C. N° 10167911213**, ubicada en **Av. Paraguay N°817**, del **Distrito de José Leonardo Ortíz**, Provincia de Chiclayo, Departamento de Lambayeque; **hasta que subsane TODAS las observaciones.**

ARTICULO SEGUNDO: RATIFICAR LA MEDIDA DE SEGURIDAD SANITARIA DE INCAUTACIÓN de los productos farmacéuticos con las observaciones sanitarias advertidas, señaladas en el literal **J del TERCER** Considerando de la presente Resolución, que fueron encontrados dentro del **ESTABLECIMIENTO FARMACÉUTICO BOTICA MI SALUD**, los cuales fueron llevados en una bolsa negra de plástico de tamaño grande en el Almacén de la Unidad Funcional de Fiscalización, Control y Vigilancia Sanitaria de la DEMID-GERESA, para su custodia, posterior evaluación y reconocimiento por parte del Administrado.

ARTICULO TERCERO: La Dirección Ejecutiva de Medicamentos, Drogas e Insumos a través del Área de Fiscalización, Control y Vigilancia Sanitaria constatará in situ, mediante una inspección de Verificación previa presentación, por escrito, del descargo respectivo y de la solicitud de Cese de Medida de Seguridad Sanitaria- La Subsanción de las Observaciones advertidas en el **Acta de Inspección por Verificación N°V-058-2024**, por parte de la administrada, a efectos que proceda al reinicio de sus actividades al determinarse y decidirse la cesación de la medida de seguridad sanitaria aplicada, de corresponder.

ARTICULO CUARTO: Notifíquese la presente Resolución Directoral a la administrada conforme a Ley y al mismo tiempo se remite el presente expediente a la Unidad Funcional del Procedimiento Administrativo Sancionador de la DEMID; para su conocimiento y fines consiguientes.

REGISTRESE Y COMUNIQUESE

Firmado digitalmente

MANUEL MESTANZA LEON

DIRECTOR EJECUTIVO DE MEDICAMENTOS, INSUMOS Y DROGAS - GERESA.

Fecha y hora de proceso: 05/07/2024 - 08:34:13

Esta es una copia auténtica imprimible de un documento electrónico archivado por Gobierno Regional Lambayeque, aplicando lo dispuesto por el Art. 25 de D.S. 070-2013-PCM y la Tercera Disposición Complementaria Final del D.S. 026-2016-PCM. Su autenticidad e integridad pueden ser contrastadas a través de la siguiente dirección web: <https://sisgedo3.regionlambayeque.gob.pe/verifica/>