



RESOLUCIÓN ADMINISTRATIVA

Lima, 27 de diciembre de 2024.

VISTO:

Los expedientes N°202475461 de fecha 02 de diciembre de 2024 y 202475461-1 de fecha 04 de diciembre de 2024 (anexo), sobre la solicitud de Autorización Sanitaria de Funcionamiento presentado por **MOLINA QUIROGA Fabiola Ines** representante legal del establecimiento farmacéutico **BOTICA VIMEDICLAB** con razón social **V & M IMPORT MEDIC S.A.C.** con RUC N° **20602619401** y el Informe Técnico N°4473-2024-OASEF-DMID-DIRIS L.C, de fecha 05 de diciembre de 2024, emitido por la Oficina de Autorizaciones Sanitarias de Establecimientos Farmacéuticos de la Dirección de Medicamentos, Insumos y Drogas, de la Dirección de Redes Integradas de Salud Lima Centro, y;

CONSIDERANDO:

Que, mediante Decreto Supremo N° 008-2017-SA, modificado por Decreto Supremo N° 011-2017-SA, se aprueba el Reglamento de Organización y Funciones del Ministerio de Salud, incorporando en su estructura organizacional a las Direcciones de Redes Integradas de Salud.

Que, el artículo 125° del precitado Reglamento de Organización y Funciones, determina las funciones de las Direcciones de Redes Integradas de Salud, estando entre las mismas, la de otorgar autorizaciones, permisos, registros, certificados y otros a establecimientos farmacéuticos, en el ámbito de Lima Metropolitana.

Que, mediante Resolución Ministerial N° 467-2017/MINSA, de fecha 16 de junio de 2017, se aprueba el Manual de Operaciones de las Direcciones de Redes Integradas de Salud, estando en su artículo 12° a) comprendida entre las funciones de la Dirección de Medicamentos, Insumos y Drogas (DMID), la de Otorgar Autorizaciones Sanitarias.

Que, mediante la Resolución Directoral N° 279-2022-DG-DIRIS LC, de fecha 16 de junio de 2022, se aprueba el Manual de Funciones de la DIRIS Lima Centro, asignando funciones a las respectivas Oficinas.

Que, según el Procedimiento N° 188, del Texto Único de Procedimientos Administrativos (TUPA) del Ministerio de Salud, el **Procedimiento Administrativo de Autorización Sanitaria de Funcionamiento de Oficinas Farmacéuticas y Farmacia de los Establecimientos de Salud**, comprende la descripción clara y taxativa de los requisitos exigidos, su calificación, así como la evaluación que corresponda.

Que, para tal efecto, los artículos 21°, 22° y 23° de la Ley N° 29459 - Ley de los Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, señalan que los establecimientos farmacéuticos requieren autorización sanitaria previa para su funcionamiento y contar con la dirección técnica de un profesional Químico Farmacéutico, en concordancia con los artículos 11°, 17°, 18°, 25°, 33°, 34°, 36°, y 41° del Reglamento de Establecimiento Farmacéuticos, aprobado por Decreto Supremo N° 014-2011-SA.

Que, evaluado los expedientes del visto, presentado por la representante legal del establecimiento farmacéutico de clase **BOTICA**, con nombre comercial **BOTICA VIMEDICLAB**, ubicado en **Jr. Cailloma N° 534-540, Int. 151, Cercado de Lima (Tiendas Cailloma S.A.C)**, distrito Lima, con horario de atención al público de **miércoles, jueves y sábado de 17:00 a 20:00 horas**; el cual realizará dispensación y expendio de productos farmacéuticos, dispositivos médicos y productos

sanitarios, no comercializará productos controlados sujeto a presentación de balance (estupefacientes/psicotrópicos), con la Dirección Técnica de la Q.F. AVILES ALFARO Haydee Isabel con C.Q.F.P. N°05434, con horario de labor de **miércoles, jueves y sábado de 17:00 a 20:00 horas**, se determinó que la solicitud cumplía con los requisitos documentarios requeridos y se procedió a remitir el expediente al área de programación de la Oficina de Fiscalización, Control y Vigilancia Sanitaria para la inspección respectiva.

Que, con el **Acta de Inspección de Buenas Prácticas de Oficina Farmacéutica N°1398-I-2024**, de fecha 23 de diciembre de 2024, suscrita por los inspectores de la Oficina de Fiscalización, Control y Vigilancia Sanitaria de la Dirección de Medicamentos, Insumos y Drogas de DIRIS LC, y el Informe correspondiente sobre la inspección realizada, se concluye que el establecimiento farmacéutico en mención **CUMPLE** con los requisitos exigidos en la normatividad sanitaria vigente; por lo que, procede otorgar la Autorización Sanitaria de Funcionamiento.

De conformidad con la Ley N° 26842 - Ley General de Salud, Decreto Legislativo N° 1161- Organización y Funciones del Ministerio de Salud, Ley N° 29459 - Ley de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios, Ley N° 27444 - Ley del Procedimiento Administrativo General, Resolución Ministerial N° 467-2017/MINSA Manual de Operaciones de las Direcciones de Redes Integradas de Salud, Decreto Supremo N° 014-2011-SA - Reglamento de Establecimientos Farmacéuticos y sus modificatorias, Decreto Supremo N° 016-2011-SA - Reglamento para el Registro, Control y Vigilancia Sanitaria de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios y su modificatoria, Decreto Supremo N° 023-2001-SA - Reglamento de Estupefacientes, Psicotrópicos y otras sustancias sujetas a Fiscalización Sanitaria, Decreto Supremo N° 001-2016-SA del Texto Único de Procedimientos Administrativos - TUPA del Ministerio de Salud, modificado por las Resoluciones Ministeriales N° 242 y 263-2016/MINSA, D.S. N° 037-2016-SA, Resolución Ministerial N° 041-2018/MINSA.

SE RESUELVE:

Art. 1°.- Otorgar, la Autorización Sanitaria de Funcionamiento al establecimiento farmacéutico de clase **BOTICA**, con nombre comercial **BOTICA VIMEDICLAB** con razón social **V & M IMPORT MEDIC S.A.C.** con RUC N° 20602619401, representado legalmente por **MOLINA QUIROGA Fabiola Ines**, ubicado en **Jr. Cailloma N° 534-540, Int. 151, Cercado de Lima (Tiendas Cailloma S.A.C)**, distrito Lima, provincia y departamento de Lima, con horario de atención al público de **miércoles, jueves y sábado de 17:00 a 20:00 horas** y con la Dirección Técnica de la Q.F. AVILES ALFARO Haydee Isabel con C.Q.F.P. N°05434 con horario de labor de **miércoles, jueves y sábado de 17:00 a 20:00 horas**; conforme a las consideraciones expuestas en la presente Resolución Administrativa.

Art. 2°.- Informar, a la parte interesada que toda modificación o cambio en el establecimiento Farmacéutico, debe ser comunicado a la Dirección de Medicamentos Insumos y Drogas- DIRIS LC, que no podrá funcionar en horario no autorizado, y que el incumplimiento de las normas establecidas dará lugar a la aplicación de las medidas de seguridad sanitaria y sanciones administrativas correspondientes.

Art. 3°.- Notificar, la presente Resolución Administrativa al interesado, para los fines pertinentes.

Art. 4°.- Registrar, la presente Resolución Administrativa en el Sistema de Información de la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas – SI – DIGEMID.

Regístrese, Comuníquese y Cúmplase



PERÚ Ministerio De Salud DIRECCIÓN DE REDES INTEGRADAS DE SALUD, LIMA CENTRO
Q.F. EDWIN QUISPE QUISPE
Director Ejecutivo
DIRECCIÓN DE MEDICAMENTOS, INSUMOS Y DROGAS

EQQ/DMCHH/nmma
Distribución
() DMID
() Interesado
() Archivo