

República de Panamá  
Ministerio de Salud  
Dirección Nacional de Farmacia y Drogas  
Departamento de Auditorías de Calidad a Establecimientos Farmacéuticos y No Farmacéuticos  
**CERTIFICADO DE BUENAS PRÁCTICAS DE CONTROL ANALITICO  
PARA PRODUCTOS FARMACEUTICOS**

Número: 001-15-Cert-BPM/DAC/DNFD

Nombre de la Empresa: **LABORATORIOS PRIETO, S.A.**  
Dirección: **CALLE 2DA CASA S/N URB. LA LOCERIA, BETHANIA, PROV. PANAMÁ**  
Teléfono: (507) 280-0000 Fax: 280-0001 aportado postal: 0816-07933  
Licencia: **8-043 L/DNFD expedida el 18 DE AGOSTO DE 2014**

En base a la Auditoría Oficial de Calidad desarrollada el 24 de marzo de 2015, para la posterior certificación de **BUENAS PRÁCTICAS DE CONTROL ANALITICO PARA PRODUCTOS FARMACEUTICOS**, se concluye que las instalaciones, controles y procesos que se desarrollan en la Instalación cumplen con las normas de Buenas Prácticas de Control Analítico fundamentadas en el **Decreto Ejecutivo No. 93 del 8 de abril de 1997**, para Análisis Farmacéuticos de:

| TIPOS DE PRODUCTO       | TIPOS DE ANALISIS FARMACEUTICOS |
|-------------------------|---------------------------------|
| DE USO Y CONDUMO HUMANO | FISICOS                         |
|                         | QUIMICOS                        |

La representación legal de **LABORATORIOS PRIETO, S.A.** (Laboratorios de Control de Calidad recae sobre el **Dr. David Alvarado Arrocha** Con Cédula N° 8-148-962

La vigencia de esta certificación se perderá al momento en que:

1. Cambien las Actividades Autorizadas expresamente en ésta Certificación Oficial.
2. Se declare otra dirección de ubicación de las instalaciones del Laboratorio de Control Analítico.
3. Existan reportes Analíticos No Confiables o que no se ajusten a las Buenas Prácticas de Control Analítico Farmacéuticos.

**Regencias Farmacéuticas**

| Farmacéutico Regente            | Cédula    | Registro de Idoneidad |
|---------------------------------|-----------|-----------------------|
| Licdo. Roberto Mondragón Juárez | 8-77-991  | 433                   |
| Químico Apoyo Técnico           | Cédula    | Registro de Idoneidad |
| Licdo. Luz Gallardo de Martin   | 2-717-644 | 512                   |

La responsabilidad de la calidad de los productos objetos de su fabricación, manejo, almacenamiento y distribución, recae exclusivamente sobre el fabricante.

El Laboratorio de Control Analítico está sujeto a Auditorías Oficiales e Inspecciones periódicas en cumplimiento al Decreto No. 93 del 8 de abril de 1997.


*Jenny Vergara Sibauste*  
Directora Nacional de  
Farmacia y Drogas  
**MGTER. JENNY VERGARA SIBAUSTE**  
Directora Nacional de Farmacia y Drogas

**Dr. Eric Ulloa** Secretario General Certifica: Que la **MGTRA. JENNY VERGARA SIBAUSTE**, cuya firma antecede en el presente documento, es la Autoridad a cargo de la Regulación y Supervisión de Establecimientos Farmacéuticos en la República de Panamá.

**Este Certificado tiene vigencia de dos años a partir de la fecha de su expedición.**

Dado en la Ciudad de Panamá, a los veintisiete días del mes de marzo de dos mil quince.

*Eric Ulloa*  
**DR. ERIC ULLOA**  
Secretario General



APARTADO POSTAL 06812; PANAMA 0816, PANAMA

**"SISTEMA HUMANO, CON EQUIDAD Y CALIDAD, UN DERECHO DE TODOS"**

Teléfonos: 512-9162 512-9168, y Facsímil: 512-9196 - Correo electrónico: direccionlyd@minsa.gob.pa