



GACETA OFICIAL DIGITAL

Año CIII

Panamá, R. de Panamá jueves 8 de noviembre de 2007

Nº 25915

CONTENIDO

MINISTERIO DE DESARROLLO SOCIAL

Resolución Nº 257

(De miércoles 25 de julio de 2007)

"POR LA CUAL SE RECONOCE A LA ASOCIACION DENOMINADA FUNDACION CENTRO DE PROYECTOS EMPRESARIALES Y LABORALES (CEPEL), COMO ORGANIZACION DE CARACTER SOCIAL SIN FINES DE LUCRO."

MINISTERIO DE SALUD

Decreto Ejecutivo Nº 468

(De miércoles 7 de noviembre de 2007)

"POR EL CUAL SE REGLAMENTA LA EXPLICACIÓN, RENOVACIÓN Y SUSPENSIÓN DEL CERTIFICADO DE CRITERIO TÉCNICO DE DISPOSITIVOS MÉDICOS"

COMISIÓN NACIONAL DE VALORES

Resolución CNV Nº 176-07

(De lunes 16 de julio de 2007)

"POR LA CUAL SE EXPIDE LICENCIA DE EJECUTIVO PRINCIPAL A RUBY ELENA VILLAR RUILOBA, PORTADORA DE LA CEDULA DE IDENTIDAD PERSONAL No. 8-782-1028."

SUPERINTENDENCIA DE BANCOS

Resolución FID Nº 011-2007

(De sábado 11 de agosto de 2007)

" POR LA CUAL SE MODIFICA LA RESOLUCION FID No. 003-2007 DE 9 DE ABRIL DE 2007, EN CUANTO A LA DENOMINACION EN INGLES DEL CAMBIO DE NOMBRE Y AUTORIZASE LA DENOMINACION EN INGLES GALA TRUST AND MANAGEMENT SERVICES, INC."

CONSEJO MUNICIPAL DE AGUADULCE / COCLÉ

Acuerdo Nº 25

(De lunes 30 de abril de 2007)

"POR MEDIO DEL CUAL SE ESTABLECE QUE QUIENES RECIBAN EXONERACIONES PARA ACTIVIDADES CUYOS BENEFICIOS SEAN DE INTERES COMUNITARIO O DE PERSONAS QUE REQUIERAN DETERMINADOS APOYOS O AUXILIOS Y DE LAS JUNTAS COMUNALES Y JUNTAS LOCALES, DEBERAN RENDIR INFORMES DE INGRESOS Y EGRESOS."



**CONSEJO MUNICIPAL DE PENONOMÉ / COCLÉ**

Acuerdo N° 011

(De jueves 5 de julio de 2007)

"POR MEDIO DEL CUAL SE SOLICITA UN CREDITO EXTRAORDINARIO POR UN MONTO DE B/ 522,036.00 CORRESPONDIENTE AL PROGRAMA DE DESARROLLO MUNICIPAL Y APOYO A LA DESCENTRALIZACION PARA EL PERIODO FISCAL 2007."

PROGRAMA NACIONAL DE ADMINISTRACION DE TIERRA/CHIRIQUI

Acuerdo N° 04

(De martes 21 de agosto de 2007)

"SE APRUEBA LA ADJUDICACION DE OFICIO DE LOS LOTES DE TERRENO, UBICADOS EN LOS CORREGIMIENTO DE, HORCONCITO, BOCA DEL MONTE, SAN JUAN, SAN LORENZO, DEL DISTRITO DE SAN LORENZO, PROVINCIA DE CHIRIQUI Y SE FACULTA AL ALCALDE DEL DISTRITO PARA FIRMAR LAS RESOLUCIONES DE ADJUDICACIONES A FAVOR DE SUS OCUPANTES."

AVISOS / EDICTOS

*República de Panamá**Ministerio de Desarrollo Social**Despacho Superior***RESOLUCIÓN No. 257****(De 25 de julio de 2007)****CONSIDERANDO:**

Que mediante apoderado legal, la asociación denominada **FUNDACIÓN CENTRO DE PROYECTOS EMPRESARIALES Y LABORALES (CEPEL)**, debidamente inscrita a la Ficha S.C.-23333, Doc. 915655, del Registro Público, representada legalmente por **LIBIA EDITH BATISTA DE MUÑOZ**, mujer, panameña, mayor de edad, con cédula de identidad personal No.6-50-1973, ha solicitado al Ministerio de Desarrollo Social, el reconocimiento como organización de carácter social sin fines de lucro.

Que para fundamentar su petición, presenta la siguiente documentación:

- a) Poder y solicitud mediante abogado, dirigido a la Ministra de Desarrollo Social en los cuales solicita el reconocimiento de la asociación como organización de carácter social sin fines de lucro.
- b) Copia autenticada de la cédula de identidad personal del Representante Legal de la asociación.
- c) Certificado del Registro Público donde consta que la asociación tiene una vigencia mayor de un (1) año.
- d) Copia autenticada ante Notario de la Escritura Pública mil trescientos trece (1,313) de 18 de enero de 2006, mediante la cual se protocolizaron los documentos que contienen la personería jurídica de la asociación.

Que del examen de la documentación aportada, ha quedado debidamente comprobado que la referida asociación cumple con los requisitos exigidos por la Ley.

Por tanto,

La Ministra de Desarrollo Social,





en uso de sus facultades legales,

RESUELVE:

RECONOCER a la asociación denominada **FUNDACIÓN CENTRO DE PROYECTOS EMPRESARIALES Y LABORALES (CEPEL)** como **organización de carácter social sin fines de lucro**.

FUNDAMENTO DE DERECHO: Decreto Ejecutivo No. 28 de 31 de agosto de 1998, modificado por el Decreto Ejecutivo No. 27 de 10 de agosto de 1999 y por el Decreto Ejecutivo No. 101 de 28 de septiembre de 2001.

NOTIFÍQUESE Y CÚMPLASE.

María Roquebert León

Ministra

Felipe Cano González

Viceministro

REPÚBLICA DE PANAMÁ

MINISTERIO DE SALUD

DECRETO EJECUTIVO No. **468**

(De 7 de noviembre de 2007)

"Por el cual se reglamenta la Expedición, Renovación y Suspensión del Certificado de Criterio Técnico de Dispositivos Médicos"

EL PRESIDENTE DE LA REPÚBLICA,

en uso de sus facultades constitucionales y legales,

CONSIDERANDO:

Que la Ley 1 de 10 de enero de 2001, establece en su artículo 44, que la Autoridad de Salud, con la Colaboración de la Comisión Técnica Consultiva establecerá mediante reglamentación los insumos, instrumental y equipo de uso médico quirúrgico u odontológico que requieran de Registro Sanitario o los criterios técnicos pertinentes.

Que el Decreto Ejecutivo 178 de 12 de julio de 2001, señala que uno de los documentos que tienen que presentar los interesados al inscribirse en el Registro Nacional de Oferentes es la copia del Criterio Técnico para cada uno de los insumos que ofrece.

Que es necesario reglamentar el proceso para la expedición del Criterio Técnico, que emiten las Instituciones Públicas de Salud autorizadas, relativo a garantizar la calidad, seguridad y eficacia de los dispositivos médicos mencionados, en la Ley 1 de 10 de enero de 2001.

DECRETA:

ARTÍCULO PRIMERO. Adoptar el Reglamento para Expedición, Renovación y Suspensión del Certificado de Criterio Técnico de Dispositivos Médicos, como sigue:

"REGLAMENTO PARA





EXPEDICIÓN, RENOVACIÓN Y SUSPENSIÓN
DEL CERTIFICADO DE CRITERIO TÉCNICO
DE LOS DISPOSITIVOS MÉDICOS"

TÍTULO I

DISPOSICIONES GENERALES

Artículo 1. El presente reglamento tiene como objetivo establecer los elementos técnicos normativos que enmarcan el proceso para la expedición, renovación y suspensión del Certificado de Criterio Técnico de los dispositivos médicos, que emiten las Instituciones Públicas de Salud autorizadas, a fin de igualar el procedimiento y que se rijan bajo una misma normativa.

Artículo 2. Para los efectos de este Decreto, los siguientes términos se entenderán así:

1. Accesorio: Producto fabricado exclusivamente con el propósito de **integrar** o complementar un dispositivo médico, otorgándole una función o característica técnica complementaria. **Ejemplos:** transductores, sensores, reguladores, UPS, monitores, software, tanque de gases, impresoras, humidificadores, trampas de agua, reguladores de presión, etc. No requieren Criterio Técnico.
2. Acondicionamiento: Son todas las operaciones por las cuales un **dispositivo** médico se empaca y rotula para su distribución.
3. Aprobación FDA: Término genérico que se refiere a la solicitud de **aprobación**, pre-comercialización, que ha recibido consentimiento del Departamento de Drogas y Alimentos (FDA) de los Estados Unidos de América, para comercializar el producto.
4. Autoridad de Salud: Ministerio de Salud y sus dependencias.
5. Buenas Prácticas de Fabricación de Dispositivos Médicos: Es el conjunto de normas y procedimientos destinados a garantizar la producción uniforme de los lotes de Dispositivos Médicos, así como su seguridad y eficacia, según estándares de calidad nacionales e internacionales.
6. Cambios Sustanciales: Cambios que afectan la seguridad o efectividad de un dispositivo médico. Incluye cualquiera de los siguientes:
 - a) Proceso de fabricación, de establecimiento o equipamiento.
 - b) Procedimientos de control de calidad de fabricación, incluyendo métodos, pruebas o procedimientos usados para el control de la calidad, de la pureza y esterilidad del dispositivo o de los materiales utilizados en la fabricación.
 - c) El diseño del dispositivo, incluyendo sus características de **desempeño**, principios de operación y especificación de materiales, de fuentes de energía, de software y de accesorios.
 - d) El uso, ya sea nuevo o extendido, cualquier adición o eliminación de una contraindicación y cualquier cambio del periodo utilizado para establecer fecha de expiración.
- 7.

Certificado de Criterio Técnico: Es el documento expedido por las Instituciones Públicas de Salud autorizadas, que acredita, que la evaluación de los requisitos establecidos que debe cumplir un dispositivo médico o familia de dispositivos médicos, de acuerdo a las especificaciones y según la clasificación de riesgo, fue satisfactoria. Esta Certificación constituye uno de los requisitos que debe presentar el proveedor para la obtención del Certificado de Registro Nacional de Oferentes.

8.

Consumible de dispositivo médico: Materiales necesarios para que el equipo médico realice sus funciones, que con su operación se agotan y que son de uso repetitivo y frecuente, como son: tintas, papel, toners, bolsas, discos de 1.44, cassettes de VHS, entre otros. No requieren Criterio Técnico.

9.





Descripción Técnica: Es la información impresa, emitida por el fabricante a través de catálogos con sus respectivas fotografías y/o literatura, la cual es aportada por una persona autorizada y debidamente acreditada, que sirve para identificar, clasificar y describir las especificaciones técnicas de los dispositivos médicos y equipos biomédicos (funcionamiento, precisión, especificidad, sensibilidad, operación, características químicas, físicas, eléctricas, mecánicas, biológicas, de estabilidad, de almacenaje, de transporte, empaque, esterilidad, de sus repuestos y accesorios, de otros dispositivos que se usen en combinación, de la descripción de sus partes, entre otras).

10.

Desempeño: Cuando un producto funciona de acuerdo con los fines esperados, en concordancia con la información del etiquetado, en cumplimiento de las especificaciones técnicas y estándares relevantes.

11.

Dispositivo Médico: Es cualquier instrumento, aparato, implemento, máquina, artefacto, implante, material u otro artículo similar o relacionado, usado solo o en combinación, incluidos los accesorios y el software necesarios para su correcta aplicación, propuesta por el fabricante en su uso con seres humanos para:

12.

- a) Diagnóstico, prevención, supervisión, tratamiento o alivio de una enfermedad.
- b) Diagnóstico, prevención, supervisión, tratamiento o alivio de una lesión.

c. Investigación, sustitución o soporte de la estructura anatómica o de un proceso fisiológico.

- d) Apoyo y sostenimiento de la vida.
 - e) Control de la natalidad.
 - f) Desinfección de dispositivos médicos.
 - g) Examen in vitro de muestras derivadas del cuerpo humano, y que no cumple su acción básica prevista en o sobre el cuerpo humano por medios farmacológicos, inmunológicos o metabólicos, pero que puede ser asistido en sus funciones por dichos medios. A los mismos les dará Registro Sanitario el Laboratorio Central de Referencia o instancia que se designe.
12. Dispositivo Médico Activo: Cualquier dispositivo médico cuyo funcionamiento dependa de una fuente de energía eléctrica o de cualquier fuente de energía distinta de la generada directamente por el cuerpo humano o por la gravedad, y que actúe mediante conversión de dicha energía. No se considerarán dispositivos médicos activos los productos sanitarios destinados a transmitir, sin ninguna modificación significativa, energía, sustancias u otros elementos de un dispositivo médico activo al paciente.
13. Dispositivo Médico Activo Terapéutico: Cualquier dispositivo médico activo utilizado solo o en combinación con otros dispositivos médicos, destinado a sostener, modificar, sustituir o restaurar funciones o estructuras biológicas en invasivo que penetra en el interior del cuerpo a través de la superficie corporal por medio de una intervención quirúrgica.
14. Dispositivo Médico Quirúrgico Reutilizable: Instrumentos que han sido destinados a fines quirúrgicos para cortar, perforar, cerrar, escarificar, raspar, pinzar, retraer, recortar u otros procedimientos similares, sin estar conectado a ningún dispositivo médico activo y que pueden volver a utilizarse una vez efectuados todos los procedimientos pertinentes.
15. Dispositivos con Superficie de Contacto: Son aquellos que incluyen contacto con piel, membrana mucosa, superficies abiertas o comprometidas.
16. Dispositivos de Comunicación Interna y Exel contexto del tratamiento o alivio de una enfermedad, lesión o deficiencia.
17. Dispositivo Médico Combinado: Se considera dispositivo médico combinado un dispositivo que forme con un fármaco un solo producto, destinado a ser utilizado exclusivamente en esta combinación.
18. Dispositivo Médico Implantable: Cualquier dispositivo médico diseñado para ser implantado totalmente en el cuerpo humano o para sustituir una superficie epitelial o la superficie ocular mediante intervención quirúrgica y destinado a permanecer allí después de la intervención por un período de al menos 30 días.
19. Dispositivo Médico Invasivo: Se refiere a los dispositivos médicos que penetran parcial o completamente en el interior del cuerpo ya sea por un orificio corporal o bien a través de la superficie corporal.
20. Dispositivo Médico Invasivo de Tipo Quirúrgico: Dispositivo médico terna: Incluyen los dispositivos que entran en contacto directo con el flujo sanguíneo, sangre, fluidos corporales o aquellos que se comunican con tejidos, huesos y





- con el sistema pulpa / dentina.
21. **Dispositivo Médico Terminado:** Es el que se encuentra en su empaque definitivo, apto para ser usado y listo para su distribución comercial.
 22. **Dispositivo Médico Sobre Medida:** Todo dispositivo fabricado específicamente, siguiendo la prescripción escrita de un profesional de la salud, para ser utilizado por un paciente determinado.
 23. **Distribuidor:** Cualquier persona natural o jurídica, que comercializa un producto, desde su lugar de fabricación original hasta el que hace la entrega final o venta al consumidor o usuario. No reempaca, ni cambia el empaque o etiquetado.
 24. **Efectividad:** Evidencia científica de que un dispositivo médico produce el efecto esperado en una población objetivo.
 25. **Equipo Biomédico:** Dispositivo Médico operacional y funcional que reúne sistemas y subsistemas eléctricos, electrónicos, mecánicos, hidráulicos, híbridos, incluidos los programas informáticos que intervengan en su buen funcionamiento, destinado por el fabricante a ser usado en seres humanos con fines de prevención, diagnóstico, tratamiento o rehabilitación. No constituye equipo biomédico aquellos dispositivos médicos implantados en el ser humano o aquellos destinados para un solo uso.
 26. **Estabilidad:** Propiedad del dispositivo médico de mantener sus características originales en el tiempo de vida útil dentro de las especificaciones establecidas de calidad.
 27. **Estándares de Calidad:** Requisitos mínimos aceptables que deben cumplir los dispositivos médicos, con el fin de garantizar su seguridad y efectividad.
 28. **Evaluación de Riesgo:** Proceso científico, formal, de recolección e interpretación de la información científica para evaluar y caracterizar el riesgo.
 29. **Etiqueta:** Es toda información impresa escrita o gráfica adherida que acompañe al dispositivo médico.
 30. **Fabricante:** Cualquier persona natural o jurídica, nacional o internacional que fabrica, ensambla o procesa un dispositivo médico como producto terminado. Es responsable del diseño, fabricación, acondicionamiento y etiquetado del mismo.
 31. **Falla:** Alteración que presenta un dispositivo médico, ya sea de tipo farmacéutica, terapéutica, de seguridad o eficacia, defectos de manufactura u otros que sean contrarios a la información autorizada en el Criterio Técnico.
 32. **Familia de Dispositivos Médicos:** Grupo de insumos, instrumental y equipos médico-quirúrgicos, radiológicos u odontológicos del mismo fabricante, que difieren únicamente en color, sabor, forma o tamaño, que tiene el mismo diseño y proceso de fabricación y que además serán utilizados para el mismo fin.
 33. **Fecha de Expiración o Caducidad:** Es la fecha que indica el tiempo máximo dentro del cual se garantizan las especificaciones de calidad de un producto establecidas para su utilización.
 34. **Ficha Técnica Homologada:** Descripción del conjunto de propiedades y características esenciales de un dispositivo médico, relativas a la composición, estructura y funcionamiento, incluyendo precisión, sensibilidad y especificidad (cuando aplique), además de otros aspectos relacionados a la seguridad y los estándares de calidad que debe cumplir, luego de la aprobación por el Comité Técnico Nacional Interinstitucional.
 35. **Finalidad Prevista:** La utilización a la que se destina el dispositivo médico según las indicaciones proporcionadas por el fabricante en el etiquetado, las instrucciones de utilización y/o material publicitario, las cuales deben ser acordes con las autorizadas en el respectivo Registro Sanitario o en el permiso de comercialización.
 36. **Importador:** Persona natural o jurídica que comercializa un producto desde un fabricante extranjero hasta aquel que hace la entrega final o venta al consumidor o usuario. No reempaca, no reetiqueta o reacondiciona.
 37. **Incidente Adverso:** Cualquier evento no deseado sobre el paciente, el operador o el medio ambiente, que puede o no estar asociado causalmente con uno o más dispositivos médicos, y que no estaba presente previo al uso de dichos dispositivos.
 38. **Instructivo:** Documento elaborado por el fabricante que contiene detalles sobre el almacenamiento, utilización o consumo seguro del dispositivo médico. Esta información puede ser entregada a cada usuario final del producto, además de manera impresa, de manera digitalizada. (cuando aplique)
 39. **Lote:** Cantidad de un dispositivo médico producido en un ciclo de fabricación o esterilización, cuya característica esencial es la homogeneidad.
 40. **Malfuncionamiento:** Toda alteración autónoma en el funcionamiento de un dispositivo médico, que modifica su desempeño e impide el efecto esperado, no es causado por error del usuario, o cualquier persona relacionada con su uso.
 41. **Modelo:** Es la designación mediante números, letras o su combinación con la cual se identifica el diseño y la composición de un Dispositivo Médico.
 42. **Número de Lote o Número de Serie:** Designación (mediante números, letras o ambos) del lote de dispositivos médicos que, en caso de necesidad, permita localizar y revisar todas las operaciones de fabricación e inspección practicadas durante su producción, permitiendo así su trazabilidad.





43. Precauciones: Medidas de seguridad que se deben cumplir al usar todo dispositivo.
44. Proveedor: Cualquier persona natural o jurídica, que se dedique a las actividades de importación, venta, distribución y fabricación de Dispositivos Médicos en el país.
45. Repuestos: Partes integrantes de un equipo biomédico, necesarias para su operación, que deben ser sustituidos en función de su desgaste, rotura, sustracción o falla, como es el caso de: cables, focos, baterías, mangueras, cepillos, conexiones, conectores, adaptadores, tubos, disco duro, mangos, aplicadores. No requieren Criterio Técnico.
46. Seguridad: Cuando los beneficios de un producto utilizado en un paciente, supera significativamente los riesgos de producir daño.
47. Servicio de Soporte Técnico: Son todas las actividades realizadas para asegurar el buen funcionamiento del equipo biomédico, incluyendo aquellas consideradas como de mantenimiento preventivo, correctivo, verificación y verificación de la calibración, entre otras.
48. Unidades Técnicas: Son las instancias administrativas de las Instituciones Públicas de Salud, autorizadas para la emisión del Certificado de Criterio Técnico.
49. Vigilancia de Dispositivos Médicos: Proceso de seguimiento, recolección sistemática, análisis, interpretación de eventos adversos así como diseminación de esta información, para la toma de decisiones correspondientes.

TITULO II

DE LAS INSTITUCIONES AUTORIZADAS PARA EXPEDIR, RENOVAR Y SUSPENDER LA CERTIFICACIÓN DE CRITERIO TÉCNICO DE DISPOSITIVOS MÉDICOS

Artículo 3. El Ministerio de Salud (MINS), a través de las instancias correspondientes expedirá los Certificados de criterio Técnico. Además autorizará la expedición de estos Certificados, al Instituto Oncológico Nacional (ION), el Hospital Santo Tomás (HST), el Hospital del Niño (HN) y a la Caja de Seguro Social (C.S.S.), para que a través de Unidades Técnicas conformadas en cada una de estas instituciones, se expida, renueve y suspenda los Certificados de Criterio Técnico.

Artículo 4. Las Unidades Técnicas a que se refiere el artículo anterior, contarán con el personal idóneo de las Ciencias de la Salud, biomédica y otras disciplinas relacionadas, con formación y/o experiencia en el uso y/o aspectos regulatorios de los Dispositivos Médicos.

Artículo 5. Las Unidades Técnicas podrán convocar, con carácter de temporalidad, a personal altamente especializado, para desarrollar las tareas de evaluación en las siguientes situaciones:

1. Los Dispositivos que han solicitado Certificado de Criterio Técnico, Clase C y D.
2. Los casos de evaluación de suspensión de Certificados de Criterio Técnico.
3. Considerar reevaluar los dispositivos médicos y equipo biomédico en los cuales se ha obtenido un Dictamen Técnico Desfavorable a solicitud, debidamente motivada, de la parte interesada.
4. Otros que sean establecidos por la Autoridad de Salud.

Artículo 6. El personal que se desempeñe de manera permanente y transitorio en las Unidades Técnicas relacionadas con la Certificación de Criterio Técnico de Dispositivos Médicos, no deben tener vínculos comerciales o de parentesco directo o indirectos con Empresas Proveedoras.

Artículo 7. Las funciones de las Unidades Técnicas son las siguientes:

1. Atención y tramitación de todas las solicitudes de expedición, renovación, y suspensión del Certificado de Criterio Técnico de dispositivos médicos.
2. Convocatoria y conformación de un Pleno para:

a. La evaluación de las solicitudes de Criterio Técnico de Dispositivos Médicos Clase C, D y opcionalmente para la clase A y B.

b. Aquellos casos en los que la evaluación preliminar ha resultado desfavorable.

c. Análisis y elaboración de un informe preliminar en los casos en los que se reporten incidentes adversos o fallas relacionados al uso de dispositivos médicos.





3. Expedición, extensión, renovación o suspensión del Certificado de Criterio Técnico.
4. Elaborar los manuales de procedimientos operativos e instructivos institucionales que guarden relación con el Criterio Técnico.
5. Mantener una base de datos institucional actualizada con los dispositivos médicos que cuenten con Certificado de Criterio Técnico vigente y a los que se les haya suspendido, así como los que hayan obtenido Dictamen Técnico Desfavorable en la evaluación, cuyo nivel de acceso dependerá del usuario.
6. Desarrollar actividades institucionales de capacitación, divulgación y consultoría en el tema de Criterio Técnico.
7. Coordinar actividades y compartir información con otras Unidades Técnicas Institucionales de Criterio Técnico.
8. Coordinar con la Dirección General de Salud del Ministerio de Salud y la Coordinación Interinstitucional de Criterio Técnico, lo relacionado a los Certificados de Criterio Técnico expedidos, renovados y suspendidos.
9. Coordinación con otras instancias sanitarias, relacionadas con el tema del Criterio Técnico de Dispositivos Médicos.
10. Garantizar la custodia, integridad y confidencialidad de la información y/o expedientes relativos al Certificado de Criterio Técnico.
11. Brindar orientación y atender las quejas de los proveedores relacionadas con el Certificado de Criterio Técnico y la vigilancia de dispositivos médicos.
12. Otras que deban ser desarrolladas para el cumplimiento de las Leyes y Reglamentaciones vigentes.

Artículo 8. Las diferentes Oficinas Institucionales autorizadas para la Certificación de Criterio Técnico, establecerán una Coordinación Interinstitucional de Criterio Técnico a fin de:

1. Compartir información técnica relevante.
2. Analizar problemas relacionados con la emisión del Criterio Técnico y recomendar de manera conjunta, las medidas que deberán ser adoptadas por todas las Instituciones Públicas de Salud.
3. Revisar y actualizar de manera periódica, las presentes normas relacionadas al Criterio Técnico.
4. Resolver dudas relacionadas a la clasificación de un Producto.
5. Desarrollar proyectos técnicos de interés mutuo.

Parágrafo. Esta coordinación será presidida por la Autoridad de Salud, quien establecerá a inicio de cada año el cronograma de reuniones.

Artículo 9. La Autoridad de Salud deberá poner a disposición de las Instituciones que emiten Criterio Técnico, la información de los dispositivos médicos con Certificado de Criterio Técnico Vigentes y Suspendidos, así como los Dictámenes Técnicos Desfavorables emitidos.

Artículo 10. Las Instituciones Públicas de Salud atenderán las solicitudes en aquellos casos en los cuales la institución lo considere de interés debido a que ha sido adquirido con anterioridad, la Institución planca adquirirlo en el futuro o porque cuenta con ficha técnica homologada en la Base de Datos Institucional.

TITULO III

DEL CERTIFICADO DE CRITERIO TÉCNICO

Artículo 11. El Certificado de Criterio Técnico deberá expedirse de acuerdo al formato que aparece en el Anexo N°1 del presente Reglamento.

Artículo 12. El Certificado de Criterio Técnico expedido, tendrá una vigencia de cinco (5) años, a partir de su expedición.

Artículo 13. Todo Certificado de Criterio Técnico deberá contener un número de identificación único, de tipo alfa-numérico, constituido de la siguiente manera:

- El código de la Institución de Salud que lo emite (MINSa, CSS, ION, HST y HN).
- Las siglas del área que lo evalúa (médico-quirúrgico, equipos biomédicos, radiológico, odontológico u otros).
- Dígito secuencial (Ejm: 001).
- Dígitos del mes y año de la expedición o renovación.





Parágrafo. Cuando se renueve el Certificado, deberá agregarse al número de identificación, la letra R.

Artículo 14. Las Instituciones Públicas de Salud resolverán las solicitudes en un plazo máximo de 30 días calendario, siguientes a la entrega de la documentación completa, a excepción de aquellos casos en los cuales se solicite al interesado información adicional sobre el producto.

Artículo 15. Una vez recibida la solicitud por parte del Proveedor, se deberá conformar un expediente por cada producto presentado, el cual debe estar ordenado, debidamente foliado e identificado. Cada Institución deberá establecer los mecanismos adecuados para garantizar la integridad y confidencialidad de los expedientes, de acuerdo a las normas generales y específicas vigentes.

Artículo 16. Para todo proceso de Certificación de Criterio Técnico a familias de dispositivos médicos, además de presentar la solicitud de acuerdo al formulario oficial (Anexo N°4), se solicitarán los mismos requisitos establecidos para los dispositivos de manera individual, ya que amparan los dispositivos que componen la familia, de acuerdo a la clase.

Parágrafo. El Certificado que se expida deberá describir la información relativa a todos los dispositivos incluidos en la familia (Anexo N°5).

TITULO IV

DE LA DENOMINACIÓN DE LOS DISPOSITIVOS MÉDICOS

Artículo 17. Con el fin de uniformar la denominación de los dispositivos médicos las instituciones autorizadas para expedir, renovar y suspender la Certificación de Criterio Técnico adoptarán el Sistema de Nomenclatura Universal de dispositivos médicos (Universal Nomenclature Medical Device System) de ECRI (Emergency Care Research Institute).

Artículo 18. Los dispositivos médicos se agruparán en cuatro clases de acuerdo al nivel de riesgo asociado a su uso y a la vulnerabilidad para el ser humano. Para ello se adoptará la Clasificación Internacional Armonizada, de acuerdo a las normas de clasificación del Grupo de Armonización Global para dispositivos médicos (GHTF).

Clasificación de los Dispositivos Médicos

CLASE	NIVEL DE RIESGO	EJEMPLOS DE PRODUCTOS
• • A	Bajo riesgo	Instrumentos quirúrgicos simples / depresor lingual
B	Riesgo bajo moderado	Agujas hipodérmicas / equipo de succión
C	Riesgo alto moderado	Ventilador pulmonar / implantes ortopédicos
D	Alto riesgo	Válvulas cardiacas / desfibrilador implantable

Fuente: Adaptado del Global Harmonization Task Force . Grupo de Estudio 1. Enero 10 de 2001.

Parágrafo A. Para establecer la clasificación adecuada del producto, se deben aplicar las reglas detalladas en el Anexo No. 6. Al aplicar las reglas, se debe tener en cuenta si un dispositivo médico posee características que lo ubican en más de una clase. La evaluación de conformidad se debe basar en la clase más alta indicada.





Parágrafo B. Cuando un dispositivo médico por sus características pueda ser clasificado simultáneamente en dos categorías, se considerará la Clase más alta de las dos.

Artículo 19. La Autoridad de Salud, elaborará el listado de dispositivos a los cuales se les podrá expedir Certificado por Familia. Para esto podrá coordinar con las instituciones que emiten Criterio Técnico.

TITULO V

REQUISITOS PARA LA EXPEDICIÓN, RENOVACIÓN Y SUSPENSIÓN DEL CERTIFICADO DE CRITERIO TÉCNICO

Artículo 20. En los casos de solicitud de Certificado de Criterio Técnico, atendiendo a la Clasificación del Dispositivo Médico, de acuerdo al riesgo, establecido en el artículo 18. A mayor riesgo, mayor complejidad del proceso de evaluación así como mayor exigencia en cuanto a los requisitos que deben ser presentados.

Artículo 21. La evaluación de un Dispositivo Médico, con el fin de expedir, renovar o suspender el Certificado de Criterio Técnico, se realizará a través de un proceso técnico-científico explícito, formal, objetivo y transparente a través de una metodología idónea y validada.

Artículo 22. Los documentos legales presentados con el fin de obtener el Certificado de Criterio Técnico, que procedan del extranjero y en idioma distinto al español, deberán cumplir con los principios probatorios generales: deben presentarse debidamente autenticada por el funcionario diplomático o consular con funciones en el lugar de donde proceda el documento o por el Ministro de Relaciones Exteriores, y a falta de los primeros, por el Representante Diplomático o Consular de una Nación Amiga. En este último caso, se acompañará de un certificado del Ministro de Relaciones Exteriores en que conste que en el lugar de donde procede el documento no hay funcionario Consular o Diplomático de Panamá.

Igualmente, la documentación podrá autenticarse conforme a las disposiciones del Convenio de Apostille (Ley N° 6 del 25 de junio de 1990), cuando el país de donde proviene el documento sea suscriptor de este convenio. El Apostille (Sello) debe constar en el mismo documento o como es costumbre de uso internacional, a través de sellos de amarre, cordones, aros o cualquier otro dispositivo que lo vincule con la acotación. También deberá ser traducida por Traductor Público Autorizado de Panamá.

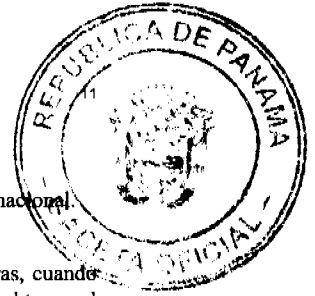
Artículo 23. La solicitud de Certificación de Criterio Técnico por parte de los Proveedores deberá venir acompañada de todos los requisitos documentales exigidos.

Parágrafo. Una vez recibida formalmente la solicitud, se le asignará un número de identificación que deberá ser claramente señalado en todos los formularios incorporados al expediente.

Artículo 24. Cuando se presente la solicitud de certificado de Criterio Técnico para los dispositivos médicos, se deberá cumplir los siguientes requisitos generales:

1. Solicitud formulada por el Representante Legal o el apoderado legal, en el cual podrá incluir nombre de empresas distribuidoras y vendedoras.
2. Autorización expedida por el Representante Legal para entregar la solicitud de criterio técnico y documentación que se acompaña (cuando aplique).
3. Formulario No. 1 (Anexo No. 2) en el cual deberá consignar los detalles allí requeridos.
4. Copia simple del Aviso de Operación.
5. Copia simple del Registro Sanitario, en aquellos dispositivos que así lo requieran.
6. Original de los catálogos y de la literatura técnica del fabricante, en español, para cada uno de los dispositivos presentados, en los cuales deberá resaltar cada uno de las especificaciones descritas en la ficha técnica del dispositivo a evaluar. En su defecto se aceptarán copias autenticadas.
7. Original del Instructivo y/o inserto, en español por cada dispositivo presentado.
8. Copia simple del Certificado de Registro Público.
9. Carta de compromiso del fabricante que indique:
10.
 - a) Sus dispositivos médicos cumplen con los principios esenciales de seguridad y efectividad.
 - b) Se obliga a notificar a la Autoridad de Salud todos los reportes de incidento o eventos adversos, retiros





10. voluntarios del mercado de Dispositivos Médicos del que tenga conocimiento a nivel nacional o internacional.

Declaración Jurada de la Empresa solicitante (y de cada una de sus empresas distribuidoras y vendedoras, cuando aplique) que ampare a todos los dispositivos médicos que el interesado presentará para efectos de obtener el certificado de criterio técnico, en donde declara bajo gravedad de juramento que:

- 11.
- a) Responde por la veracidad de los documentos e información que presenta para efectos de obtener el certificado de criterio técnico de sus dispositivos médicos (debe detallar los productos).
 - b) Comunicará cualquier cambio en las características del dispositivo o en la información aportada para obtener certificado de criterio técnico.
 - c) Mantendrá actualizada las certificaciones de calidad y autorización de comercialización, de cada uno de los dispositivos médicos, durante el periodo de vigencia del criterio técnico.
 - d) Suministrar en todo momento, la información requerida por la Institución que emite el Criterio Técnico, para garantizar la seguridad de sus dispositivos médicos.
 - e) Sus dispositivos médicos no han tenido eventos adversos o fallas no reportadas o en proceso de investigación, durante la comercialización tanto a nivel nacional (cuando aplique), como internacional.
 - f) Sus dispositivos médicos no han sido retirados del mercado, de manera voluntaria o por disposición de Autoridad de Salud, debido a incidentes adversos o fallas, a nivel nacional (cuando aplique) e internacional y que en caso de retiro, incidente adverso o falla, entregará la documentación que sustente que los mismos han sido subsanados.
 - g) Se compromete a informar por escrito a las Instalaciones de Salud en las que comercialice dispositivos médicos, de cualquier incidente adverso o falla ocurrido con estos dispositivos, en el territorio nacional o en el extranjero.
 - h) Se compromete a garantizar la calidad de los dispositivos médicos durante los procesos de transporte, almacenaje, distribución y suministro de su empresa, a fin de que se mantengan debidamente protegidos y preservados los productos, en condiciones seguras para su uso.
 - i) Acepta sin reservas que la Institución que le emite el Criterio Técnico designe funcionarios para que, en cualquier tiempo, verifiquen e inspeccionen los depósitos o almacenes, a fin de comprobar el cumplimiento de normas internacionales de calidad y en consecuencia garantiza el libre paso, acceso y facilidades necesarias para la inspección correspondiente, para lo cual deberá notificar con una antelación no menor de 24 horas.
 - j) Que garantiza la calidad de sus productos (detallarlos), por consiguiente, una vez expedido el criterio técnico, se comprometen a sufragar todos los gastos en que pueda incurrir la Institución, para investigar las sospechas de fallas atribuibles al producto.

Parágrafo. Por tratarse de un documento que compromete a la empresa, deberá estar firmada por el Representante Legal o apoderado legal, expresamente facultado para ello.

Artículo 25. Los Proveedores que deseen solicitar el Certificado de Criterio Técnico para Dispositivos Médicos Clase A, además de cumplir con los requisitos generales, deberán cumplir los siguientes requisitos especiales:

1. Certificado vigente de Buenas Prácticas de Fabricación u otras Certificaciones de calidad, emitidas por entidades reconocidas internacionalmente (ISO, EN, QS, TUV u otros).
2. Certificado vigente de Libre Venta o similar, emitido por la Autoridad Regulatoria de Salud del país de procedencia u origen (Certificado para gobierno extranjero FDA-USA; Certificado Canadiense de fabricación de dispositivos médicos Canadá; Certificado de la Unión Europea (CE), Certificado de la Administración de Productos Terapéuticos - Australia, etc).
3. Fotos del producto en la que se pueda verificar las características del dispositivo y el empaque. En caso necesario se podrá solicitar una muestra del producto.
4. Copia simple del etiquetado del producto.
5. Muestras del Dispositivo Médico (cuando aplique).
6. Pruebas de control de calidad realizadas a los productos, sus resultados y estándares de referencia.





Artículo 26. Los requisitos especiales que deben ser presentados para solicitar el Certificado de Criterio Técnico para Dispositivos Médicos Clase B, C y D, son los siguientes:

Clase B: Los Dispositivos Médicos Clase B, además de cumplir con los requisitos de los de Clase A, deberán cumplir los siguientes requisitos especiales:

- Descripción del método de esterilización o limpieza (cuando aplique).

Clase C: Los Dispositivos Médicos Clase C, además de cumplir con los requisitos de los de Clase B, deberán cumplir los siguientes requisitos especiales:

- Resumen de estudios clínicos de seguridad y efectividad.
- Descripción de materiales de manufactura y empaque.
- Historia de comercialización en otros países (número de unidades vendidas mundialmente, cuántas se encuentran en funcionamiento actualmente, etc).

Clase D: Los Dispositivos Médicos Clase D, además de cumplir con los requisitos de los de Clase C, deberán cumplir los siguientes requisitos especiales:

- Análisis de riesgo y las medidas de seguridad de reducción de riesgos.
- Protocolo de fabricación.
- Protocolos de trazabilidad (cuando el fabricante lo exija).
- Información detallada de estudios clínicos y preclínicos de seguridad y efectividad (validación de los procesos, validación de software, bibliografía).

Artículo 27. Los dispositivos médicos deberán contener un instructivo y/o inserto con el fin de proveer al usuario información sobre seguridad, desempeño del mismo e identificación. Este debe incluir la siguiente información (cuando aplique):

1. Información de uso, instalación y operación.
2. Desempeño esperado y efectos indeseables.
3. Detalles sobre cualquier otro tratamiento o manejo necesario antes de usar el dispositivo.
4. Identificar si el dispositivo es estéril y método de esterilización utilizado.
5. Indicar si es desechable.
6. Indicar marca y modelo.
7. Precauciones que deben ser tomadas en caso de cambios en el desempeño del dispositivo.
8. Precauciones con relación a exposición en condiciones ambientales tales como campos magnéticos, fluctuación eléctrica, estímulos eléctricos externos, descargas electrostáticas, variaciones en presión, aceleración, fuente de ignición térmica y proximidad a otros dispositivos.
9. Adecuada información con respecto a cualquier producto medicamentoso que el dispositivo en cuestión está diseñado para administrar así como también limitaciones de las sustancias que puedan ser administradas.
10. Sustancias medicinales incorporadas al dispositivo como una parte integral del mismo.
11. Grado de precisión que debe alcanzar y periodicidad de calibración.
12. Cualquier requerimiento con relación a instalaciones físicas o de entrenamiento especial que deba recibir el usuario.
13. Indicaciones adicionales: Si requiere condiciones especiales de almacenamiento, métodos para disposición final del dispositivo u otros según corresponda.

Parágrafo. Los dispositivos médicos que se exceptúen de este requerimiento serán establecidos por el evaluador en base a la categoría de riesgo y tipo de dispositivo médico.

Artículo 28. Todo dispositivo médico deberá contener envase primario y/o secundario y etiqueta, según las siguientes especificaciones:

1. Para las etiquetas pueden utilizarse símbolos y colores internacionalmente reconocidos siempre y cuando se aclare en el instructivo o inserto el texto descriptivo de los mismos, para garantizar la seguridad durante su uso.
2. La información impresa en las etiquetas se aceptará en dos o más idiomas, siempre que uno de ellos sea el español. Advertencias y precauciones relacionadas al uso (cuando aplique).





3. No se aceptará el rectificado o sobreetiquetado.

Artículo 29. Las etiquetas del envase primario y/o secundario, deben contener la siguiente información:

1. Nombre del dispositivo.
2. Marca y modelo (si aplica), tal cual se va a comercializar en Panamá.
3. Nombre y dirección del fabricante.
4. Fecha de fabricación (cuando aplique)
5. Si el producto es fabricado y empacado, reenvasado o acondicionado por otro, la etiqueta debe señalar ambos establecimientos y sus países, intercalado por la frase "Empacado, Acondicionado, Reenvasado por" o frase similar.
6. Nombre del país de origen o de procedencia o abreviatura internacionalmente reconocida.
7. Indicaciones y contraindicaciones de uso (cuando aplique).
8. Código, número de lote y número de serie (cuando aplique).
9. Fecha de vencimiento o vida útil (cuando aplique).
10. Cantidad o volumen contenido en el envase (cuando aplique)
11. Nombre y concentración del o los principios activos utilizando la denominación común internacional (DCI) o de la Unión Internacional de Química Pura Aplicada (IUPAC) (cuando aplique).
12. Las condiciones adecuadas de conservación y almacenamiento.
13. Número de Registro Sanitario (cuando aplique).
14. Si es estéril, la información anteriormente descrita debe indicarse en el empaque primario y secundario.
15. Leyenda que indique "dispositivo de un solo uso", frase similar o símbolo. (cuando aplique).
16. Queda entendido que si el dispositivo no cuenta con envase secundario toda la información debe estar contenida en el envase primario.

Artículo 30. Los oferentes que comercialicen equipos biomédicos, deberán cumplir con los siguientes requisitos:

1. Presentar los manuales de operación, funcionamiento y mantenimiento del fabricante.
2. Demostrar que cuentan con personal de Servicio Técnico de Soporte debidamente capacitado por el fabricante para ofrecer servicio técnico de instalación, operación, mantenimiento y calibración de los equipos biomédicos durante la vida útil del mismo, así como de proveer los repuestos y herramientas necesarias para el mantenimiento y calibración que permita conservar los equipos en los rangos de seguridad establecidos por el fabricante.
3. Presentar las instrucciones y datos del fabricante sobre el almacenamiento y transporte de los equipos biomédicos.
4. Incluir el listado de accesorios, repuestos y consumibles y notificar cualquier modificación que se realice a este listado.

Artículo 31. Independientemente del riesgo del dispositivo médico, las siguientes situaciones requerirán de una inspección más rigurosa y/o la presentación de más evidencia clínica:

1. Cuando el dispositivo incorpora una tecnología innovadora.
2. Cuando es utilizado para un nuevo fin o uso.
3. Cuando el dispositivo es nuevo para el fabricante.
4. Cuando el tipo de dispositivo tiende a estar asociado con un excesivo número de eventos adversos, incluyendo errores de uso.
5. Cuando incorpore materiales innovadores o potencialmente peligrosos.
6. Cuando el dispositivo médico genera preocupación desde el punto de vista de la salud pública.

Artículo 32. Los Proveedores interesados en solicitar la renovación del Certificado de Criterio Técnico de sus productos, deberán apersonarse a las Oficinas Institucionales correspondientes y presentar los siguientes requisitos:

1. Solicitud formulada por el Representante Legal o apoderado legal.
2. Copia simple del Certificado de Registro Público.
3. Certificaciones presentadas durante el trámite de Criterio Técnico por primera vez, actualizadas y debidamente legalizadas (de acuerdo a la Clase de dispositivo médico).





4. Formulario de Renovación debidamente firmado por el Representante Legal de la Empresa o Apoderado Legal, de acuerdo al formato establecido (Anexo N° 3).

5. Si se han hecho cambios al dispositivo:

- a) Copia simple de la etiqueta.
- b) Original del Instructivo y/o inserto, en español por cada dispositivo presentado.
- c) Fotos del producto en la que se pueda verificar las características del dispositivo y el empaque. En caso necesario se podrá solicitar una muestra del producto.

6. Copia simple del Certificado de Registro Nacional de Oferentes.

7. Certificado Original de Criterio Técnico.

8. Muestras del dispositivo médico (cuando aplique).

9. Declaración Jurada conforme a lo que señala el Artículo 24 de este Reglamento.

Artículo 33. Cuando un Dispositivo Médico no llene los requisitos exigidos para su uso institucional, se emitirá un informe de evaluación en el que se detallarán los motivos del rechazo, el cual deberá ser entregado al Proveedor. Si las causas por las cuales se rechaza el dispositivo médico no son corregidas en el periodo de un mes, se entenderá que se desiste del trámite. Artículo 34. La Dirección General de Salud, a través de Resolución debidamente motivada, suspenderá el Certificado de Criterio Técnico en las siguientes situaciones:

1. Cuando lo solicite el titular del Certificado.
2. Cuando el Fabricante le retire la autorización a comercializar o distribuir Dispositivos Médicos al Proveedor.
3. Cuando cambie el fabricante.
4. Por alteración o falsificación de documentos.
5. Cuando existan investigaciones en curso por reportes de reacciones adversas, efectos tóxicos y/o malfuncionamiento relacionado al dispositivo médico.
6. Cuando existan fallas del dispositivo médico, comprobadas por la Autoridad de Salud y/o notificadas por el fabricante.
7. Cuando haya que excluir del Certificado de Criterio Técnico por familia a más de un producto.
8. Cuando los organismos nacionales o internacionales competentes, así lo recomienden a través del Sistema de Vigilancia de Dispositivos Médicos.
9. Cuando se detecte que los dispositivos médicos comercializados presentan modificaciones no comunicadas a la Oficina que emitió el Certificado o a la Autoridad de Salud.
10. Cuando la empresa haya incumplido los compromisos adquiridos en la Declaración Jurada.
11. Cuando se detecten problemas de calidad, presentación física diferente a la evaluada, contaminación o malfuncionamiento que ponga en peligro la salud de los seres humanos, incluyendo durante el almacenamiento y/o distribución, atribuibles al Proveedor o Fabricante.
12. Cuando haya sido prohibido su uso por razones sanitarias en el país de origen, por disposición de las Autoridades de Salud u Organismos Internacionales.
13. Otras que sean recomendadas por la Autoridad de Salud.

Artículo 35. Para la suspensión de un dispositivo médico del Certificado de Criterio Técnico expedido a una familia de dispositivos, se tomarán en cuenta las mismas causales establecidas para los dispositivos de manera individual. Cuando uno de los dispositivos de la familia sea suspendido deberá excluirse dicho producto del Certificado de Criterio Técnico a través de Addenda.

Artículo 36. Una vez que la Dirección General de Salud del Ministerio de Salud, suspenda un Certificado de Criterio Técnico, notificará al interesado y a todas las Instituciones de Salud.

Artículo 37. Todo cambio que se realice a un Dispositivo Médico, en cualquiera de sus fases desde el diseño hasta su comercialización y entrega al usuario final debe ser notificada a la Institución que emitió el Certificado de Criterio Técnico de ese producto. En aquellos casos en que se trate de un cambio sustancial, la Empresa deberá tramitar un nuevo Certificado de Criterio Técnico.





Artículo 38. La revisión y actualización del procedimiento de expedición, renovación, extensión y suspensión del Certificado de Criterio Técnico, se realizará de manera periódica.

Artículo 39. El presente Decreto Ejecutivo, comenzará a regir a los tres (3) meses a partir de su promulgación en la Gaceta Oficial, para los dispositivos médicos Clase A y B, y a los seis (6) meses a partir de su promulgación en la Gaceta Oficial, para los dispositivos médicos Clase C y D.

Dado en la Ciudad de Panamá, a los 7 días del mes de noviembre del año dos mil siete (2007).

COMUNÍQUESE Y CÚMPLASE.

MARTÍN TORRIJOS ESPINO

Presidente de la República

ROSARIO TURNER

Ministra de Salud

Anexo N° 1

(NOMBRE DE LA INSTITUCIÓN PÚBLICA DE SALUD)
(NOMBRE DE LA ESTRUCTURA TÉCNICA ENCARGADA
DE LA CERTIFICACIÓN DE CRITERIO TÉCNICO)

CERTIFICADO DE CRITERIO TÉCNICO

DISPOSITIVOS MÉDICOS

Certificado N° _____

(Colocar aquí el nombre de la Oficina Institucional encargada de expedir el Certificado de Criterio técnico).

CERTIFICA

1. Que La Empresa: _____

Con número de RUC: _____, Cuyo tipo de actividad es:

Fabricante ___ Importadora ___ Distribuidora ___ Vendedor ___

declara que tiene las siguientes Empresas Distribuidoras y Vendedoras con número de R.U.C.:

EMPRESA R.U.C.

1. _____
2. _____
3. _____
4. _____
5. _____

Ha presentado el Producto con:

NOMBRE GENÉRICO: _____





DENOMINACIÓN COMERCIAL: _____

Clasificación según su riesgo: ___ Clase A ___ Clase B ___ Clase C ___ Clase D

Presentación: _____ Número de Catalogo: _____

Nombre del Fabricante: _____ País de Origen: _____

Marca: _____ Modelo: _____

Según:

Ficha Técnica Homologada: _____ Ficha Técnica Institucional: _____

2. Que fue sometido a la evaluación técnico documental establecida en la normas y Protocolos, con resultados satisfactorios, por lo que se considera que cumple con los Requerimientos de la Ley 1 de "Medicamentos y otros productos para la Salud Humana" en lo que respecta a calidad y seguridad.

Este certificado tendrá vigencia por un periodo de _____ AÑOS a partir de la fecha de su Expedición.

Nombre(s) y Firma(s) correspondiente(s) de la Autoridad Institucional

Fecha de Expedición: _____ Fecha de Expiración: _____

Este Certificado podrá ser SUSPENDIDO, de acuerdo a las causas establecidas en las Normas que regulan la materia.

Anexo N° 2

(NOMBRE DE LA INSTITUCIÓN PÚBLICA DE SALUD)

(NOMBRE DE LA ESTRUCTURA TÉCNICA ENCARGADA

DE LA CERTIFICACIÓN DE CRITERIO TÉCNICO)

SOLICITUD DE CERTIFICADO DE CRITERIO TÉCNICO DE DISPOSITIVOS MÉDICOS POR PRIMERA VEZ

(PARA USO DEL PROVEEDOR)

Nombre Genérico del Dispositivo (según UNMDS):

Denominación Comercial del Dispositivo:

Presentación (por unidad)

Marca del Producto: Modelo:

Nombre del Fabricante:

País de Origen: País de Procedencia:

Dirección completa del Fabricante:

Dirección Postal: Página Web: N° telefónico:

Numero de Catálogo del Fabricante:

Nombre y RUC de la Empresa solicitante: _____





Tipo de actividad del solicitante:

Fabricación _____ Importación _____ Distribución _____ Ventas _____

Dirección completa de la Empresa solicitante: _____

Dirección Postal: Página Web: N° telefónico:

N° de Aviso de Operación o de Licencia de establecimiento autorizado para manejo de Dispositivos Médicos:

Nombre y Número de Cédula del Representante Legal inscrito en el Registro Público:

Datos de las Empresas Distribuidoras y Vendedoras:

1. Nombre y RUC: _____

Tipo de actividad:

Fabricación _____ Importación _____ Distribución _____ Ventas _____

Dirección completa de la Empresa: _____

Dirección Postal: Página Web: N° telefónico:

N° de Aviso de Operación o Licencia de establecimiento autorizado para manejo de Dispositivos Médicos:

Nombre y Número de Cédula del Representante Legal inscrito en el Registro Público: _____

2. Nombre y RUC: _____

Tipo de actividad:

Fabricación _____ Importación _____ Distribución _____ Ventas _____

Dirección completa de la Empresa: _____

Dirección Postal: Página Web: N° telefónico:

N° de Aviso de Operación o Licencia de establecimiento autorizado para manejo de Dispositivos Médicos:

Nombre y Número de Cédula del Representante Legal inscrito en el Registro Público: _____

3. Nombre y RUC de la Empresa afiliada: _____

Tipo de actividad:

Fabricación _____ Importación _____ Distribución _____ Ventas _____

Dirección completa de la Empresa: _____





Dirección Postal: Página Web: N° telefónico:

N° de Aviso de Operación o Licencia de establecimiento autorizado para manejo de Dispositivos Médicos:

Nombre y Número de Cédula del Representante Legal inscrito en el Registro Público: _____ De ser más de tres Empresas Distribuidoras y Vendedoras, adjuntar información solicitada en hoja(s) aparte.

Clasificación según su riesgo: ____ Clase A ____ Clase B ____ Clase C ____ Clase D

Este dispositivo cuenta con aprobación para comercialización de autoridades reguladoras

en:

____ EUA ____ Comunidad Europea ____ Canadá ____ Japón ____ Otros: (especifique) _____

Este dispositivo ¿es utilizado en su país de origen ¿ si ____ no _____

Este dispositivo ha sido utilizado en Panamá? si ____ no _____

En caso afirmativo explique: ¿dónde y cuando?

Este dispositivo ¿Cuenta con Certificado de Criterio Técnico? si ____ no _____

En caso afirmativo: ¿qué institución lo emitió y cual es su vigencia?

Especialidad que utiliza el Dispositivo Médico:

Por este medio certifico que he aportado toda la información que me ha sido requerida, con el fin de cumplir con el proceso de evaluación para obtener el Certificado de Criterio Técnico, así como también que he sido notificado de las consecuencias de falsificar documentos, aportar datos falsos o información incompleta, a nivel de la Autoridad de Salud y de la Institución Pública de Salud a la que se presentó la solicitud.

Representante Legal de la Empresa inscrito en el Registro Público Cédula Fecha

Nombre y Firma del Responsable de la recepción de la solicitud Departamento Fecha

ANEXO N° 3

(NOMBRE DE LA INSTITUCIÓN PÚBLICA DE SALUD)

(NOMBRE DE LA ESTRUCTURA TÉCNICA ENCARGADA)

DE LA CERTIFICACIÓN DE CRITERIO TECNICO

SOLICITUD DE RENOVACIÓN DE CERTIFICADO DE CRITERIO TECNICO

- DE DISPOSITIVOS MÉDICOS

(PARA USO DEL PROVEEDOR)

Nombre Genérico del Dispositivo (según UNMDS):





Nombre Comercial del Dispositivo:

Presentación (por unidad)

Clasificación según su riesgo: Clase A ____ Clase B ____ Clase C ____ Clase D ____

Marca del Producto: Modelo:

Fabricante:

País de Origen: País de Procedencia:

Dirección completa del Fabricante:

Dirección Postal: Página Web: N° telefónico:

Numero de Catálogo del Fabricante:

Nombre y RUC de la Empresa solicitante:

Tipo de actividad del solicitante:

Fabricación ____ Importación ____ Distribución ____ Ventas ____

Dirección completa de la Empresa solicitante:

Dirección Postal: Pagina Web: N° telefónico:

N° de Aviso de operación o Licencia vigente de establecimiento autorizado para manejo de Dispositivos Médicos:

Nombre y Número de Cédula del Representante Legal acreditado ante la Autoridad de

Salud por parte de la Empresa Solicitante: _____

Datos de las Empresas Distribuidoras y Vendedoras:

1. Nombre y RUC: _____

Tipo de actividad:

Fabricación ____ Importación ____ Distribución ____ Ventas ____

Dirección completa de la Empresa: _____

Dirección Postal: Página Web: N° telefónico:

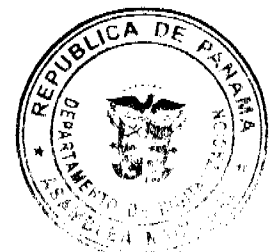
N° de Aviso de Operación o Licencia de establecimiento autorizado para manejo de Dispositivos Médicos:

Nombre y Número de Cédula del Representante Legal inscrito en el Registro Público: _____

2. Nombre y RUC: _____

Tipo de actividad:

Fabricación ____ Importación ____ Distribución ____ Ventas ____





Dirección completa de la Empresa:

Dirección Postal: Página Web: N° telefónico:

N° de Aviso de Operación o Licencia de establecimiento autorizado para manejo de Dispositivos Médicos:

Nombre y Número de Cédula del Representante Legal inscrito en el Registro Público: _____

3. Nombre y RUC: _____

Tipo de actividad:

Fabricación _____ Importación _____ Distribución _____ Ventas _____

Dirección completa de la Empresa:

Dirección Postal: Página Web: N° telefónico:

N° de Aviso de Operación o Licencia de establecimiento autorizado para manejo de Dispositivos Médicos:

Nombre y Número de Cédula del Representante Legal inscrito en el Registro Público: _____

De ser más de tres Empresas Distribuidoras o Vendedoras, adjuntar información solicitada en hoja aparte.

Clasificación según su riesgo: _____ Clase A _____ Clase B _____ Clase C _____ Clase D

N° de Certificado de Criterio Técnico:

N° de Registro Sanitario vigente (si aplica)

Este dispositivo mantiene vigentes las Certificaciones presentadas para la solicitud

por primera vez del Certificado de Criterio Técnico? Explique:

Especialidad (es) que utiliza(n) el dispositivo médico:

Por este medio certifico que he aportado toda la información y he adjuntado todos los requisitos que me han sido exigidos, con el fin de cumplir con el proceso de renovación del Certificado de Criterio Técnico, así como también que he sido notificado de las consecuencias, a nivel de la Autoridad de Salud y de la Institución Pública de Salud a la que se presenta a la solicitud, de falsificar documentos, aportar datos falsos o información incompleta.

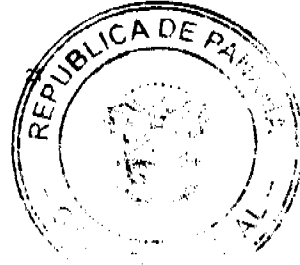
Representante Legal de la Empresa inscrito en el Registro Público Cédula Fecha

Nombre y Firma del Responsable de la recepción de la solicitud Departamento Fecha

ANEXO N° 4

(NOMBRE DE LA INSTITUCIÓN PÚBLICA DE SALUD)





(NOMBRE DE LA ESTRUCTURA TÉCNICA ENCARGADA
DE LA CERTIFICACIÓN DE CRITERIO TECNICO)

SOLICITUD DE CERTIFICADO DE CRITERIO TECNICO DE DISPOSITIVOS MÉDICOS POR FAMILIA
(PARA USO DEL PROVEEDOR)

Nombre Genérico del Dispositivo 1 (según UNMDS):

Nombre Comercial del Dispositivo:

Presentación (por unidad)

Clasificación según su riesgo: _____ Clase A _____ Clase B _____ Clase C _____ Clase D

Marca del Producto: Modelo:

Nº de Catalogo del Fabricante:

Nombre Genérico del Dispositivo 2 (según UNMDS):

Nombre Comercial del Dispositivo:

Presentación (por unidad)

Clasificación según su riesgo: Clase A _____ Clase B _____ Clase C _____ Clase D _____

Marca del Producto: Modelo:

Nº de Catalogo del Fabricante:

Nombre Genérico del Dispositivo 3 (según UNMDS):

Nombre Comercial del Dispositivo:

Presentación (por unidad)

Clasificación según su riesgo: _____ Clase A _____ Clase B _____ Clase C _____ Clase D

Marca del Producto: Modelo:

Nº de Catalogo del Fabricante:

Nombre Genérico del Dispositivo 4 (según UNMDS):

Nombre Comercial del Dispositivo:

Presentación (por unidad)

Clasificación según su riesgo: _____ Clase A _____ Clase B _____ Clase C _____ Clase D

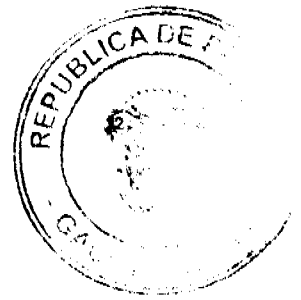
Marca del Producto: Modelo:

Nº de Catalogo del Fabricante:

Nombre Genérico del Dispositivo 5 (según UNMDS):

Nombre Comercial del Dispositivo:





Presentación (por unidad)

Clasificación según su riesgo: ____ Clase A ____ Clase B ____ Clase C ____ Clase D

Marca del Producto: Modelo:

Nº de Catalogo del Fabricante:

Nombre Genérico del Dispositivo 6 (según UNMDS):

Nombre Comercial del Dispositivo:

Presentación (por unidad)

Clasificación según su riesgo: Clase A ____ Clase B ____ Clase C ____ Clase D

Marca del Producto: Modelo:

Nº de Catalogo del Fabricante:

Fabricante:

País de Origen: País de Procedencia:

Dirección completa del Fabricante:

Dirección Postal: Página Web: Nº telefónico:

Numero de Catalogo del Fabricante:

Nombre y RUC de la Empresa solicitante:

Tipo de actividad del solicitante:

Fabricación (original) ____ Importación ____ Distribución ____ Ventas ____

Dirección completa de la Empresa solicitante:

Dirección Postal: Página web Nº telefónico:

Nº de Aviso de operación ó Licencia de establecimiento autorizado para manejo de Dispositivos Médicos:

Nombre y Número de Cédula del Representante Legal acreditado ante la Autoridad de

Salud por parte de la Empresa Solicitante:

Datos de las Empresas Distribuidoras y Vendedoras:

1. Nombre y RUC: _____

Tipo de actividad:

Fabricación ____ Importación ____ Distribución ____ Ventas

Dirección completa de la

Empresa: _____

Dirección Postal: Página Web: Nº telefónico:

Nº de Aviso de Operación o Licencia de establecimiento autorizado para manejo de Dispositivos Médicos:





Nombre y Número de Cédula del Representante Legal inscrito en el Registro Público: _____

2. Nombre y RUC: _____

Tipo de actividad:

Fabricación _____ Importación _____ Distribución _____ Ventas _____

Dirección completa de la Empresa: _____

Dirección Postal: Página Web: N° telefónico:

N° de Aviso de Operación o Licencia de establecimiento autorizado para manejo de Dispositivos Médicos:

Nombre y Número de Cédula del Representante Legal inscrito en el Registro Público: _____

3. Nombre y RUC : _____

Tipo de actividad:

Fabricación _____ Importación _____ Distribución _____ Ventas _____

Dirección completa de la Empresa: _____

Dirección Postal: Página Web: N° telefónico:

N° de Aviso de Operación o Licencia de establecimiento autorizado para manejo de Dispositivos Médicos:

Nombre y Número de Cédula del Representante Legal inscrito en el Registro Público: _____

De ser más de tres Empresas Distribuidoras y Vendedoras, adjuntar información solicitada en hoja aparte.

Este dispositivo cuenta con aprobación para comercialización de autoridades reguladoras en:

_____ EUA _____ -Comunidad Europea _____ Canadá _____ Japón _____ Otros (especifique) _____

Este dispositivo ¿es utilizado en su país de origen? Si _____ NO _____

Este dispositivo ha sido utilizado en Panamá? SI _____ NO _____

En caso afirmativo explique: ¿donde y cuando?

Este dispositivo ¿Cuenta con Certificado de Criterio Técnico? SI _____ NO _____

En caso afirmativo ¿que institución lo emitió y cual es su vigencia?

Especialidad que utiliza el dispositivo médico:

Por este medio certifico que he aportado toda la información que me ha sido requerida, con el fin de cumplir con el proceso de evaluación para obtener el Certificado de Criterio Técnico, así como también que he sido notificado de las consecuencias de falsificar documentos, aportar datos falsos o información incompleta, a nivel de la Autoridad de Salud y de la Institución Pública de Salud a la que se presento la solicitud.





● Representante Legal de la Empresa inscrita en el Registro Público Cédula Fecha
(PARA USO DE LA INSTITUCIÓN PÚBLICA DE LA SALUD)

CONSTANCIA DE RECEPCIÓN FORMAL DE LA SOLICITUD

Nombre y Firma del Responsable de la recepción de la solicitud Departamento Fecha

ANEXO Nº 5

(NOMBRE DE LA INSTITUCIÓN PÚBLICA DE SALUD)

(NOMBRE DE LA ESTRUCTURA TÉCNICA ENCARGADA

DE LA CERTIFICACIÓN DE CRITERIO TECNICO)

CERTIFICADO DE CRITERIO TECNICO

POR FAMILIA

Certificado Nº _____

(Colocar aquí el nombre de la Oficina Institucional encargada de expedir el Certificado de Criterio Tecnico).

Certifica que:

1. La Empresa: _____

Cuyo tipo de actividad es:

Fabricante (original) Importadora Distribuidora Ventas

Con numero de R. U. C. _____

y declara que tiene las siguientes Empresas Distribuidoras y Vendedoras, con número de R.U.C.:

EMPRESA R.U.C.

1. _____
2. _____
3. _____
4. _____
5. _____

Ha presentado la familia de Productos:

NOMBRE GENERICO (según UNMDS)

DENOMINACION COMERCIAL, PRESENTACIÓN, NÚMERO DE CATÁLOGO (para cada producto de la Familia):

Clasificación según su riesgo: Clase A Clase B Clase C Clase D





Nombre del Fabricante: _____

País de Origen: _____ País de Procedencia: _____

● Marca: _____ Modelo: _____

2. Fue sometido a la evaluación técnico científica establecida en las normas y protocolos, con resultados satisfactorios, por lo que se considera que cumple con los Requerimientos de la Ley 1 de "Medicamentos y otros Productos para la Salud Humana" en lo que respecta a calidad y seguridad.

Este certificado tendrá vigencia por un periodo de _____ AÑOS a partir de la fecha de su expedición.

Nombre y Firma de la Autoridad Institucional

Autoridad Institucional

Correspondiente

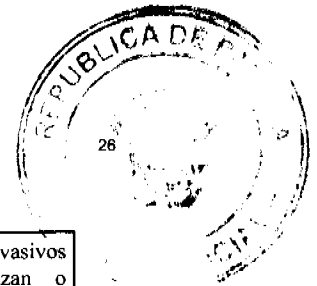
Fecha de Expedición: _____ Fecha de expiración: _____

Este Certificado podrá ser SUSPENDIDO, de acuerdo a las causales establecidas en las Normas que regulan la materia. La SUSPENSIÓN del Certificado implicara la perdida de la acreditación para el Dispositivo en el Certificado de Registro Nacional de Oferentes.

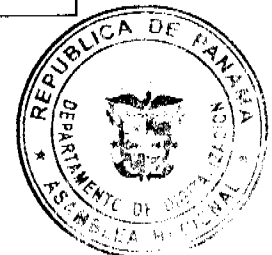
ANEXO 6

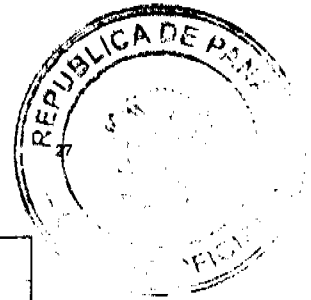
REGLA	COMENTARIO
<p>● DISPOSITIVOS NO INVASIVOS</p> <p>1. Todos los dispositivos no invasivos están en la Clase A, a menos que una de las reglas establecidas de aquí en adelante aplique.</p>	<p>Estos dispositivos o bien no tocan al paciente o solo tienen contacto con la piel. Los dispositivos no invasivos que están en contacto indirectamente con el cuerpo y pueden influir en procesos fisiológicos internos mediante almacenamiento, canalización o tratamiento de la sangre, otros fluidos del organismo o fluidos que se devuelven o infunden al organismo o mediante la generación de energía que se administre al organismo, quedan por fuera del alcance de esta regla (véase la Regla 2).</p>





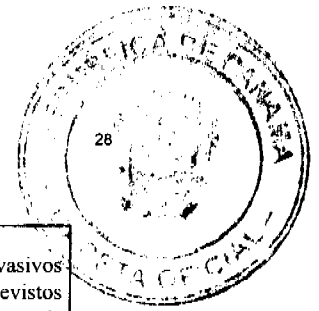
<p>2. Todos los dispositivos no invasivos previstos para canalizar o almacenar sangre, fluidos o tejidos del organismo, líquidos o gases con el propósito de una eventual infusión, administración o introducción en el organismo, están en la Clase B:</p> <ul style="list-style-type: none"> - si se pueden conectar a un dispositivo médico activo de Clase B o de una clase superior, - si son para almacenar o canalizar sangre o para almacenar órganos, partes de órganos o tejidos del organismo, en todos los demás casos están en Clase A. 	<p>Estos son dispositivos invasivos indirectamente que canalizan o almacenan líquidos que eventualmente serán administrados al organismo (véase el comentario de la Regla 1).</p> <p>La "conexión" a un dispositivo activo cubre aquellas circunstancias en que la seguridad y el funcionamiento del dispositivo activo son influenciados por el dispositivo no activo y <i>viceversa</i>.</p>
<p>3. Todos los dispositivos no invasivos que modifican la composición biológica o química de la sangre, de otros fluidos del organismo o de otros líquidos que vayan a ser infundidos en el organismo, están en la Clase C, a menos que el tratamiento consista en la filtración, centrifugación o intercambios de gas o calor, en cuyo caso están en la Clase B.</p>	<p>Estos son dispositivos invasivos indirectamente que tratan o modifican sustancias que eventualmente se administrarán al organismo (véase el comentario a la Regla 1).</p> <p>NOTA: Para efectos de esta definición, 'modificación' no incluye filtración ni centrifugación.</p> <p>NOTA: La tecnología de filtración se puede utilizar para efectuar complicados pasos de separación, y los dispositivos que utilizan dicha tecnología están en la Clase C.</p> <p>Estos dispositivos normalmente se utilizan en combinación con un dispositivo activo que queda dentro del alcance de las Reglas 9 u 11.</p>
<p>4. Todos los dispositivos no invasivos que entran en contacto con la piel lesionada:</p> <ul style="list-style-type: none"> - están en la Clase A si son previstos para utilizarlos como una barrera mecánica, para la compresión o absorción de exudados, - están en la Clase C si son previstos para utilizarlos principalmente para heridas con ruptura de la dermis y que solo se pueden curar por segunda intención, - están en la Clase B en todos los demás casos, incluidos los dispositivos previstos básicamente para tratar el micro ambiente de una herida. 	<p>Estos son dispositivos que tienen contacto con la piel lesionada.</p> <p>Los dispositivos de este tipo cuyo fabricante afirma promueven la curación mediante métodos físicos distintos a proveer una barrera están en la Clase C.</p> <p>Los dispositivos que contienen productos medicinales quedan dentro del alcance de la Regla 13 y están en la Clase D.</p>





● <i>DISPOSITIVOS INVASIVOS</i>	
<p>5. Todos los dispositivos invasivos con respecto a orificios del organismo, distintos a los dispositivos invasivos quirúrgicamente y que no son previstos para conexión a un dispositivo médico activo:</p> <ul style="list-style-type: none"> - están en la Clase A si están previstos para uso transitorio, - están en la Clase B si son para uso a corto plazo, excepto si son utilizados en la cavidad bucal hasta la faringe, en un conducto auditivo hasta el tímpano o en una fosa nasal, en cuyo caso están en la Clase A, - están en la Clase C si son para uso a largo plazo, excepto si son utilizados en la cavidad bucal hasta la faringe, en un conducto auditivo hasta el tímpano o en una fosa nasal y no son propensos a ser absorbidos por la membrana mucosa, en cuyo caso están en la Clase B. <p>Todos los dispositivos invasivos con respecto a orificios del organismo, diferentes a los dispositivos invasivos quirúrgicamente previstos para conexión a un dispositivo activo de la Clase B o una clase superior, están en la Clase B.</p>	<p>Estos dispositivos son invasivos en los orificios del organismo. Su clasificación depende del tiempo de invasión y la sensibilidad del orificio a dicha invasión.</p> <p>NOTA: Para efectos de esta regla, los estomas se consideran un orificio del organismo, pero los demás dispositivos invasivos quirúrgicamente quedan dentro del alcance de la Regla 6.</p>
<p>6. Todos los dispositivos invasivos quirúrgicamente previstos para uso transitorio están en la Clase B a menos que sean:</p> <ul style="list-style-type: none"> - previstos específicamente para diagnosticar, monitorear o corregir un defecto del corazón o del sistema circulatorio central mediante contacto directo con esas partes del organismo, en cuyo caso están en la Clase D, - instrumentos quirúrgicos reutilizables, en cuyo caso están en la clase A, - previstos para suministrar energía en forma de radiación ionizante, en cuyo caso están en la Clase C, - previstos para tener un efecto biológico o ser absorbidos totalmente o casi por completo, en cuyo caso están en la Clase C, - previstos para administrar medicinas por medio de un sistema de administración, si esto se realiza en una forma que es potencialmente riesgosa teniendo en cuenta el modo de aplicación, en cuyo caso están en la Clase C. 	<p>Estos dispositivos son invasivos quirúrgicamente y están previstos para uso transitorio. La mayoría crea un conducto a través de la piel, o son instrumentos quirúrgicos, o son diversos tipos de catéteres, succionadores, etc.</p> <p>NOTA: Un instrumento quirúrgico conectado a un dispositivo activo está en una clase superior a la A.</p> <p>NOTA: Un instrumento quirúrgico diferente a aquellos de la Clase D queda en la Clase B si ha sido previsto para uso único y en la Clase A si es reutilizable.</p> <p>NOTA: El 'efecto biológico' referido es uno previsto en lugar de no intencional.</p>





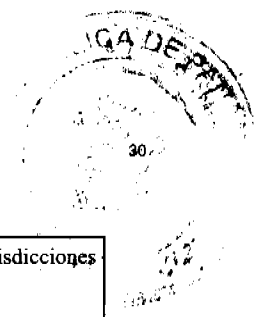
<p>7. Todos los dispositivos invasivos quirúrgicamente previstos para uso a corto plazo están en la Clase B a menos que estén previstos:</p> <ul style="list-style-type: none"> - bien sea específicamente para diagnosticar, monitorear o corregir un defecto del corazón o del sistema circulatorio central mediante contacto directo con estas partes del organismo, en cuyo caso están en la Clase D, - o específicamente para uso en contacto directo con el sistema nervioso central, en cuyo caso están en la Clase D, - o para suministrar energía en forma de radiación ionizante en cuyo caso están en la Clase C, - o para tener un efecto biológico o ser absorbidos totalmente o casi por completo, en cuyo caso están en la Clase D, - o para sufrir un cambio químico en el organismo o para administrar medicamentos, en cuyo caso están en la Clase C. 	<p>Estos dispositivos son invasivos quirúrgicamente y están previstos para uso a corto plazo. La mayoría son utilizados en el contexto de cirugía o cuidados postoperatorios, o son dispositivos de infusión, o son catéteres de diversos tipos.</p> <p>NOTA: El término 'administración de medicamentos' implica almacenamiento y/o influencia sobre la tasa o el volumen de medicamento administrado y no simplemente canalización.</p>
<p>8. Todos los dispositivos implantables activos y no activos, y los dispositivos invasivos quirúrgicamente a largo plazo, están en la Clase C, a menos que estén previstos para:</p> <ul style="list-style-type: none"> - ser usados en contacto directo con el corazón, el sistema circulatorio central o el sistema nervioso central, en cuyo caso están en la Clase D, - ser para soporte vital o sostenimiento vital, en cuyo caso están en la Clase D, - tener un efecto biológico o ser absorbidos totalmente o casi por completo, en cuyo caso están en la Clase D, - o para sufrir un cambio químico en el organismo, excepto si los dispositivos son colocados en los dientes, o para administrar medicamentos, en cuyo caso están en la Clase D. 	<p>Estos dispositivos son invasivos quirúrgicamente para uso a largo plazo e implantables.</p> <p>Los dispositivos médicos implantables activos están en la Clase D.</p> <p>NOTA: Se considera que la hidroxiapatita tiene efecto biológico sólo si el fabricante así lo afirma y demuestra.</p> <p>NOTA: El cemento óseo no está dentro del alcance del término 'cambio químico en el organismo' puesto que cualquier cambio tiene lugar en el corto plazo y no en el largo plazo.</p>
<p>● <i>DISPOSITIVOS ACTIVOS - REGLAS ADICIONALES</i></p>	





<p>9. Todos los dispositivos terapéuticos activos previstos para administrar o intercambiar energía están en la Clase B, a menos que sus características sean tales que puedan administrar o intercambiar energía hacia o desde el organismo humano en una forma potencialmente riesgosa, teniendo en cuenta la naturaleza, la densidad y el sitio de aplicación de la energía, en cuyo caso están en la Clase C.</p> <p>Todos los dispositivos activos previstos para controlar o monitorear el funcionamiento de dispositivos terapéuticos activos de la Clase C, o previstos directamente para influir en el funcionamiento de dichos dispositivos están en la Clase C.</p>	<p>Estos son dispositivos terapéuticos activos previstos para administrar o intercambiar energía. La mayoría son equipos que funcionan con electricidad utilizados en cirugía, algunos son estimulados.</p> <p>NOTA: El término 'potencialmente peligroso' se refiere al tipo de tecnología involucrada y la aplicación prevista. Esto incluye dispositivos que utilizan radiación ionizante para su efecto terapéutico.</p>
<p>10. Los dispositivos activos previstos para diagnóstico están en la Clase B:</p> <ul style="list-style-type: none"> - si están previstos para suministrar energía que será absorbida por cuerpo humano, excepto los dispositivos utilizados para iluminar el cuerpo del paciente, en el espectro visible, - si están previstos para presentar una imagen <i>in vivo</i> de la distribución de radiofármacos, - si están previstos para permitir el diagnóstico o el monitoreo directo de procesos fisiológicos vitales, a menos que estén previstos específicamente para el monitoreo de parámetros fisiológicos vitales, en los que la naturaleza de las variaciones es tal que podrían ocasionar peligro inmediato para el paciente, como por ejemplo, variaciones en el funcionamiento cardíaco, la respiración, la actividad del SNC en cuyo caso están en la Clase C. <p>Los dispositivos activos previstos para emitir radiación ionizante y para diagnóstico y/o radiología intervencionista incluidos los dispositivos que controlan o monitorean tales dispositivos, o que influyen directamente en su funcionamiento, están en la Clase C.</p>	<p>Estos son dispositivos activos previstos para diagnóstico. Incluyen equipo para diagnóstico ultrasónico y ecografías, captura de signos fisiológicos, radiología intervencionista y radiología de diagnóstico.</p>
<p>11. Todos los dispositivos activos previstos para administrar y/o eliminar medicamentos, fluidos del organismo u otras sustancias hacia o desde el organismo, están en la Clase B, a menos que esto se lleve a cabo en una forma:</p> <ul style="list-style-type: none"> - que es potencialmente peligrosa, teniendo en cuenta la naturaleza de las sustancias involucradas, la parte del cuerpo en cuestión y el modo de aplicación, en cuyo caso están en la Clase C. 	<p>Estos dispositivos activos administran y retiran medicamentos y otras sustancias hacia y desde el cuerpo. La mayoría son sistemas para administrar medicamentos o equipos de anestesiología.</p>
<p>12. Todos los demás dispositivos activos están en la Clase A.</p>	
<p>● REGLAS ADICIONALES</p>	
<p>13. Todos los dispositivos que incluyen, como parte integral, una sustancia que si es utilizada por separado, se puede considerar como un dispositivo medicinal y que podría actuar sobre el cuerpo humano con una acción secundaria a aquella de los dispositivos, están en la Clase D.</p>	<p>Estos dispositivos comprenden los dispositivos de combinación que incluyen sustancias medicinales en una función secundaria.</p>





<p>14. Todos los dispositivos que incluyen o son fabricados con células, tejidos de humanos o animales o derivados de los mismos, factibles o no factibles, están en la Clase D:</p> <p>- excepto si dichos dispositivos incluyen o son fabricados con tejidos animales no viables o sus derivados que entran en contacto con la piel intacta sólo si están en la Clase A.</p>	<p>NOTA: En algunas jurisdicciones dichos productos:</p> <p>se consideran fuera del ámbito de las regulaciones de dispositivos médicos;</p> <p>pueden estar sujetos a diferentes controles.</p> <p>Es probable que las regulaciones que controlan estos dispositivos será tema de futuros esfuerzos de concertación.</p>
<p>15. Todos los dispositivos previstos específicamente para desinfectar o esterilizar dispositivos médicos están en la Clase B.</p> <p>Todos los dispositivos previstos específicamente para desinfectar, limpiar, enjuagar o, cuando sea del caso, hidratar lentes de contacto, están en la Clase C.</p>	<p>Esta regla no aplica a dispositivos previstos para limpiar dispositivos médicos diferentes a lentes de contacto por medio de acción física, como por ejemplo máquinas lavadoras.</p> <p>NOTA: En algunas jurisdicciones, las soluciones para uso con los lentes de contacto:</p> <p>se consideran fuera del ámbito de las regulaciones para dispositivos médicos;</p> <p>pueden estar sujetas a controles diferentes.</p>
<p>16. Todos los dispositivos usados para la anticoncepción o prevención de la transmisión de enfermedades de transmisión sexual están en la Clase C, a menos que sean dispositivos implantables o invasivos a largo plazo, en cuyo caso están en la Clase D.</p>	

REPUBLICA DE PANAMÁ

COMISIÓN NACIONAL DE VALORES

RESOLUCIÓN CNV No. 176 -07

(16 de julio de 2007)

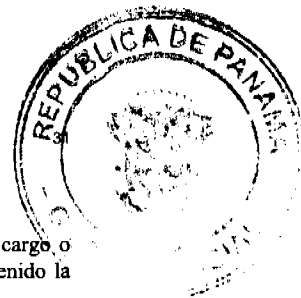
La Comisión Nacional de Valores,

en uso de sus facultades legales y,

CONSIDERANDO:

Que el Decreto Ley No.1 de 8 de julio de 1999, Artículo 8, atribuye a la Comisión Nacional de Valores la facultad de expedir licencia a los Corredores de Valores;





Que el Decreto Ley No.1 de 8 de julio de 1999, Título III, Capítulo IV, establece que sólo podrán ocupar el cargo o desempeñar las funciones de Ejecutivo Principal en la República de Panamá, aquellas personas que hayan obtenido la correspondiente licencia expedida por la Comisión;

Que el Artículo 49 de la citada ley establece que las personas que soliciten licencia de Ejecutivo Principal deberá aprobar el examen correspondiente establecido por la Comisión Nacional de Valores;

Que el Acuerdo 2-2004 de 30 de abril de 2004, establece el procedimiento sobre los requisitos para el otorgamiento de licencia y procedimientos de operación de casas de valores, asesor de inversiones, corredor de valores, ejecutivos principal y analistas.

Que el 6 de octubre de 2006, **Ruby Elena Villar Ruiloba**, presentó el Examen de Conocimiento General administrado por la Comisión Nacional de Valores, el cual fue aprobado satisfactoriamente, y por lo cual, luego de cumplir con los requisitos establecidos en el Acuerdo 2-2004, se le autorizó la Licencia de Corredor de Valores mediante Resolución CNV No. 23-07 de 26 de enero de 2007;

Que **Ruby Elena Villar Ruiloba**, presentó el examen complementario de Ejecutivo Principal el día 17 de abril de 2007, administrado por la Comisión Nacional de Valores, como requisito para la obtención de la Licencia de Ejecutivo Principal, el cual fue aprobado satisfactoriamente;

Que el día 21 de mayo de 2007, y en cumplimiento del Acuerdo No.2-2004 de 30 de abril de 2004, ha presentado Solicitud Formal para obtener Licencia de Ejecutivo Principal, acompañada de los documentos exigidos por las leyes aplicables;

Que la solicitud en referencia, así como los documentos sustentatorios, fue analizada por la Dirección Nacional de Mercados de Valores e Intermediarios, remitiéndose nota de observaciones las cuales fueron atendidas a satisfacción, según informe de fecha 3 de julio de 2007;

Que, igualmente, la solicitud, así como los documentos sustentatorios, fue analizada por la Dirección Nacional de Asesoría Legal, según informe de fecha 9 de julio de 2007; y la misma no merece objeciones;

Que, realizados los análisis correspondientes a lo interno de esta Institución, esta Comisión Nacional de Valores estima que **Ruby Elena Villar Ruiloba** ha cumplido con los requisitos legales y reglamentarios de obligatorio cumplimiento para la obtención de la Licencia de Ejecutivo P

RESUELVE:

PRIMERO: EXPEDIR, como en efecto se expide, Licencia de Ejecutivo Principal a **Ruby Elena Villar Ruiloba**, portadora de la cédula de identidad personal No. 8-782-1028.

SEGUNDO: INFORMAR a **Ruby Elena Villar Ruiloba**, que está autorizada a ejercer actividades de negocios propias de la Licencia No. 152 que por este medio se le expide, sujeta al cumplimiento de las disposiciones legales del Decreto Ley No.1 de 8 de julio de 1999, Acuerdos Reglamentarios adoptados por esta Comisión Nacional de Valores y demás disposiciones legales aplicables a los Ejecutivos Principales.

Se advierte a la parte interesada que contra la presente Resolución cabe el Recurso de Reconsideración el cual deberá ser interpuesto dentro de los cinco (5) días hábiles siguientes a la fecha de la notificación de la presente Resolución.

FUNDAMENTO DE DERECHO: Decreto Ley No.1 de 8 de julio de 1999 y Acuerdo No.2-2004 de 30 de abril de 2004.

NOTIFÍQUESE, PUBLÍQUESE Y CÚMPLASE

Carlos A. Barsallo P.





Comisionado Presidente

Yanela Yanisselly R.

Comisionada Vicepresidente, a.i.

Rosaura González Marcos

Comisionada a.i.

DMI/sdez.

República de Panamá

Superintendencia de Bancos

RESOLUCION FID. No. 011-2007

(21 de agosto de 2007)

EL SUPERINTENDENTE DE BANCOS

en uso de sus facultades legales, y

CONSIDERANDO:

Que a solicitud de Apoderados Especiales se solicita corregir la Resolución FID No. 003-2007 de 9 de abril de 2007, mediante la cual se autoriza el cambio de nombre de **GALA MANAGEMENT SERVICES INC.** (en inglés) y **SERVICIOS GERENCIALES GALA, S.A.** (en español) a **GALA TRUST AND MANAGEMENT SERVICES, CO.** (en inglés) y **SERVICIOS FIDUCIARIOS Y GERENCIALES GALA, S.A.** (en español);

Que, equivocadamente los Apoderados Especiales en Memorial presentado en esta Superintendencia, transcribieron en la denominación del nombre de la sociedad en inglés la abreviatura CO., siendo el nombre correcto **GALA TRUST AND MANAGEMENT SERVICES, INC.**

Que es necesario hacer la corrección de la denominación en inglés de la referida empresa fiduciaria;

RESUELVE:

ARTICULO UNICO: Modifíquese la Resolución FID No. 003-2007 de 9 de abril de 2007, en cuanto a la denominación en inglés del cambio de nombre y autorizase la denominación en inglés "**GALA TRUST AND MANAGEMENT SERVICES, INC.**"

Dada en la ciudad de Panamá a los veintiuno (21) días del mes de agosto de dos mil siete (2007).

NOTIFÍQUESE, PUBLÍQUESE Y CÚMPLASE.





EL SUPERINTENDENTE DE BANCOS

Olegario Barrelier

ACUERDO N°.25

(De 30 de abril de 2007)

Por medio del cual se establece que quienes reciban exoneraciones para actividades cuyos beneficios sean de interés comunitario o de personas que requieran determinados apoyos o auxilios y de las Juntas Comunales y Juntas Locales, deberán rendir informes de ingresos y egresos.

EL CONSEJO MUNICIPAL DE AGUADULCE,

ACUERDA:

ARTÍCULO PRIMERO: Toda persona natural o jurídica que reciba exoneraciones a favor de contribuyentes o actividades, cuyos beneficios sean de interés comunitario o de personas que requieran determinados apoyos o auxilios y de las Juntas Comunales y Juntas Locales, deberán entregar al Concejo y a la Alcaldía Municipal, una vez finalicen las actividades, un informe de ingresos y egresos.

ARTÍCULO SEGUNDO: Este Acuerdo regirá a partir de su sanción

DADO EN EL SALÓN DE SESIONES "JOSÉ GREGORIO QUEZADA" DEL CONSEJO MUNICIPAL DEL DISTRITO DE AGUADULCE, A LOS TREINTA (30) DÍAS DEL MES DE ABRIL DE DOS MIL SIETE (2007).

H.C. JORGE E. VISUETTI L.

Presidente del Consejo Municipal

LIC. LUIS A. VILLARRUÉ G.

Secretario General del Concejo

ALCALDÍA MUNICIPAL DEL DISTRITO DE AGUADULCE.-Nueve (9) de mayo de dos mil siete (2007).

SANCIONADO

COMUNÍQUESE Y CÚMPLASE

EL ALCALDE,





LA PROF. ALONSO A. NIETO R
SECRETARIA,
YATCENIA D. DE TEJERA

REPUBLICA DE PANAMA-PROVINCIA DE COCLE

CONSEJO MUNICIPAL

PENONOME

ACUERDO N°011

De 05 de julio 2007.

POR MEDIO DEL CUAL SE SOLICITA UN CREDITO EXTRAORDINARIO POR UN MONTO DE B/ 522,036.00 CORRESPONDIENTE AL PROGRAMA DE DESARROLLO MUNICIPAL Y APOYO A LA DESCENTRALIZACIÓN PARA EL PERIODO FISCAL 2007.

EL HONORABLE CONCEJO MUNICIPAL DEL DISTRITO DE PENONOME EN USO DE SUS FACULTADES LEGALES Y

CONSIDERANDO:

PRIMERO: Que el Gobierno Central a través del Programa de Desarrollo Municipal y Apoyo a la Descentralización ha destinado para Inversiones un monto de B/.497,177.00 para la ejecución de diferentes proyectos y el Municipio de Penonomé un aporte por B/.24,859.00

SEGUNDO: Que es necesario incorporar esta partida al presupuesto de Rentas y Gastos mediante un crédito extraordinario tal y como lo establece la Ley 106 sobre Régimen Municipal modificada por la ley 62 de 1984.

RESUELVE

ARTÍCULO PRIMERO: Apruébese un crédito Extraordinario de Ingresos y Gastos el cual quedará así:

Código Detalle Aumento

INGRESO 522,036.00

519.2.3.2.1.02 Gob. Central 497,177.00

512.1.4 Municipalidad 24,859.00

GASTOS

512.1.1.01.01.502.120 Impresión Encuadernación y otros **700.00**

512.1.1.01.01.502.139 O. G. de Información y Publicidad **1400.00**

512.1.1.01.01.502.141 Viáticos dentro del País **600.00**

512.1.1.01.01.502.151 Transporte dentro del País **400.00**

512.1.1.01.01.502.232 Papelería **700.00**





512.1.1.01.01.502.243 Pintura, Colorantes y Tintes **1,000.00**
512.1.1.01.01.502.380 Equipo de Computación **100.00**
512.1.1.01.01.500.502 Avenidas, Calles y Aceras **158,962.00**
512.1.1.01.01.502.502 Avenidas, Calles y Aceras **3,762.00**
512.1.1.01.01.506.502 Avenidas, Calles y Aceras **155,200.00**
512.1.1.01.01.500.511 Edificio de Administración **99,061.00**
512.1.1.01.01.502.511 Edificio de Administración **2,961.00**
512.1.1.01.01.506.511 Edificio de Administración **96,100.00**
512.1.1.01.01.500.519 Otras Edificaciones **62,377.00**
512.1.1.01.01.502.519 Otras Edificaciones **2,377.00**
512.1.1.01.01.506.519 Otras Edificaciones **60,000.00**
512.1.1.01.01.500.521 Locales de Cultura y recreación **73,750.00**
512.1.1.01.01.502.521 Locales de Cultura y recreación **3,700.00**
512.1.1.01.01.506.521 Locales de Cultura y recreación **70,050.00**
512.1.1.01.01.500.522 Locales de Deportes **69,994.00**
512.1.1.01.01.506.522 Locales de Deportes **65,340.00**
512.1.1.01.01.502.522 Locales de Deportes **4,654.00**
512.1.1.01.01.500.525 Parques, Plazas y Jardines **5 2,992.00**
512.1.1.01.01.502.525 Parques, Plazas y Jardines **2,505.00**
512.1.1.01.01.506.525 Parques, Plazas y Jardines **50,487.00**
TOTAL 522,036.00

PARÁGRAFO: El aporte en Terreno del Municipio será por un monto de B/. 74,577.00, para un total de B/. 596,613.00.

ARTICULO SEGUNDO. Este Acuerdo rige a partir de su aprobación y sanción.

APROBADO: HONORABLE CONSEJO MUNICIPAL DEL DISTRITO DE PENONOME.

Dado en el Consejo Municipal del Distrito de Penonomé a los cinco (05) días del mes de julio del dos mil siete (2007).

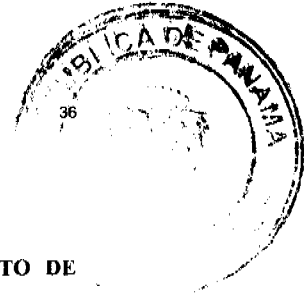
H.C. MARCOS MARISCAL H.C. JAIME E. SUÁREZ S.

Presidente del Consejo Municipal Vice-Presidente

Distrito de Penonomé

YAICELINA ESCOBAR QUIRÓS





Secretaría General

REPUBLICA DE PANAMA. PROVINCIA DE COCLE. ALCALDÍA MUNICIPAL DEL DISTRITO DE PENONOME.

Penonomé, doce (12) de julio de dos mil siete (2007).

SANCION No.011 - S.G.**VISTOS:**

Apruébese en todas sus partes el Acuerdo No.009 de veintiuno (21) de junio de dos mil siete (2007), "**POR MEDIO DEL CUAL SE SOLICITA UN CREDITO EXTRAORDINARIO POR UN MONTO DE B/ 522,036.00 CORRESPONDIENTE AL PROGRAMA DE DESARROLLO MUNICIPAL Y APOYO A LA DESCENTRALIZACIÓN PARA EL PERIODO FISCAL 2007**".

Remítase el presente Acuerdo, debidamente revisado y sancionado, al Despacho de origen.

CUMPLASE**PROF. MANUEL S. CARDENAS M. LIC. ANGIELUS DEVANDAS Q.****ALCALDE DE PENONOME SECRETARIA GENERAL****REPUBLICA DE PANAMA****PROVINCIA DE CHIRIQUÍ****CONCEJO MUNICIPAL DE SAN LORENZO****ACUERDO MUNICIPAL N° 04****De 21 de Agosto de 2007.**

Se aprueba la adjudicación de oficio de los lotes de terreno, ubicados en los Corregimiento de, Horconcito, Boca del Monte, San Juan, San Lorenzo, del Distrito de San Lorenzo, Provincia de Chiriquí y se faculta al Alcalde del Distrito para firmar las Resoluciones de Adjudicaciones a favor de sus ocupantes.

EL CONCEJO MUNICIPAL DEL DISTRITO DE SAN LORENZO,

En uso de sus facultades delegadas,

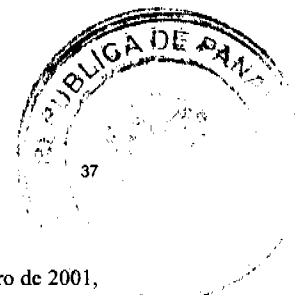
CONSIDERANDO:

Que el Concejo Municipal del Distrito de San Lorenzo, por mandato legal debe velar por el cumplimiento específico de los fines señalados en el Artículo 230 de la Constitución Nacional, referente al desarrollo social y económico de su población.

Que el Concejo Municipal del Distrito de San Lorenzo adoptó un procedimiento especial de adjudicación de Oficio a través del Acuerdo Municipal Número 02 del 05 de Junio de 2007, en beneficio de los poseedores beneficiarios de los lotes de terrenos ubicados en el Distrito de San Lorenzo, con el objetivo de que, en el marco del Programa Nacional de Administración de Tierras (PRONAT), se lleve a cabo el proceso de titulación masiva en el área y ejido(s) municipal (es) traspasado(s) por la Nación al Municipio de San Lorenzo para conservar, mejorar y asegurar la tenencia de las tierras de dicha región.

Que la Nación, representada por el Ministerio de Economía y Finanzas, a través de la Dirección de Catastro y Bienes Patrimoniales, traspasó a título gratuito, a favor del Municipio de San Lorenzo, los globos de terreno baldíos nacionales, ubicados en los Corregimientos de Horconcito, Boca del Monte, San Juan, San Lorenzo del Distrito de San Lorenzo





Provincia de Chiriquí, mediante las Escrituras Públicas número 4463 del 23 de Junio de 1976, 5 del 22 de Enero de 2001, 8 del 18 de Mayo de 2001, 446 del 19 de octubre de 1976, 4463 del 19 de Octubre de 1976, 03 del 24 de Junio de 1999, 1 del 13 de Marzo de 1998, 8369 de 15 de febrero de 1982, 10909 del 13 de octubre de 1981.

Que el Municipio de San Lorenzo, considera necesario aprobar las adjudicaciones de los lotes de terreno solicitados a favor de cada uno de los ocupantes, según consta en las fichas catastrales urbanas levantadas por la Dirección de Catastro y Bienes Patrimoniales del Ministerio de Economía y Finanzas.

Que mediante Acuerdo Municipal N° 01 de 04 de enero de 2005, se fijó el precio de los lotes de terreno identificados conforme al proceso de lotificación, medición y catastro realizado en el Distrito de San Lorenzo, precio que se mantiene vigente por el término de dos (2) años.

ACUERDA:

ARTÍCULO PRIMERO: APROBAR, la adjudicación de lotes de terreno, a favor de las siguientes personas:

Nombres y Apellido	CEDULA	N°Ced. CATASTRAL	METROS	PRECIO	TOTAL
ATENCIO DE VERGARA NORIS	4-264-434	3740103480012	1,270.49	0.20	254.10
VERGARA SANJUR RENEIRO	4-178-997				
PEREZ RODRIGUEZ JUDITH	4-263-318	3740103480024	855.59	0.20	171.12
CAMARGO CABALLERO CARLOS	4-206-696	3740103480014	680.75	0.20	136.15
RIVERA HERNANDEZ VICTOR	4-167-247	3741218210036	1,235.81	0.20	247.16
SAMUDIO GUERRERO ISAIAS	4-84-447	3741218210028	660.76	0.20	132.15
MONTENEGRO BONAGA CRISPILIANO	4-37-4	3840406170100	1,072.61	0.20	214.52
SANMARTIN JOVANE SAMUEL	4-143-191	3840406170103	1,592.55	0.20	318.51
CABALLERO SANCHEZ CANDIDA	4-114-65	3840406170109	2,106.40	0.20	421.28
SANMARTIN JOVANE SAMUEL	4-143-191	3840406170113	6,454.59	0.20	1290.92
ORTIZ SANCHEZ FELIX	4-171-633	3840406260041	1,837.32	0.20	367.46
ORTIZ DE TORIBIO FLORELIA	4-216-452	3840406250004	2,379.11	0.20	475.82
ORTIZ DE TORIBIO OLIVETTE	4-203-339	3840406250005	3,190.53	0.20	638.11
CAMARENA TEJEIRA ILCA	4-161-98	3741218300002	500.98	0.20	100.20
REYES POLANCO GABRIEL	4-104-609	3741218300016	1,122.22	0.20	224.44
GONZALEZ MIRANDA GEORGINA	4-240-263	3741218210040	1,067.54	0.20	213.51
RIVERA CORONEL TEONILA	4-124-2605	3741218210041	976.14	0.20	195.23
RODRIGUEZ DE MORENO MIREYA	4-163-535	3741218220016	999.19	0.20	199.84
GONZALEZ GONZALEZ RAMON	4-59-764	3741218300041	7,895.56	0.20	1579.11
GUERRA SANCHEZ BELTRAN	4-36-794	3740102320143	518.88	0.20	103.78
MARIN CORTEZ RENE	4-724-327	3740102320154	677.88	0.20	135.58
CABALLERO PIMENTEL LUZMILA	4-185-638	3740104410012	289.41	0.20	57.88





ARAUZ MONTILLA OVIDIO	4-192-503	3740104490007	366.75	0.20	73.35
SANCHEZ ARAUZ FRANCISCO	4-185-654	3740104490010	380.30	0.20	76.06
RODRIGUEZ REYES WILLIAM	4-219-813	3740104490012	297.98	0.20	59.60
RODRIGUEZ MENDEZ MARIBEL	4-224-884				
VICTORIA SANCHEZ MARIA	4-191-199	3740104490013	233.48	0.20	46.70
RODRIGUEZ VICTORIA NAIROBIS	4-743-238				
RODRIGUEZ VICTORIA GEOVANNA	4-757-2349				
RODRIGUEZ VICTORIA NICOL	4-811-2070				
RODRIGUEZ VICTORIA YESIBEL	4-819-253				
RODRIGUEZ SANCHEZ CARLOS	4-114-11	3740104490016	261.85	0.20	52.37
ARAUZ RODRIGUEZ SABINA	4-135-600				
SANCHEZ ARAUZ EDWIN	4-715-747				
RODRIGUEZ ARAUZ LUIS CARLOS	4-744-331				
ARAUZ CONTRERAS JUAN	4-235-122	3740103560013	371.86	0.20	74.37
MORENO VILLAREAL RAMONA	4-40-758	3740103400039	712.48	0.20	142.50
BALLESTEROS DORILA	4-175-343	3840406090009	354.02	0.20	70.80
BALLESTEROS WILLIAM	4-750-2412				
CUEVAS PINTO ELOY	4-246-345	3840406170022	3,493.14	0.20	698.63
WITTGREEN RODRIGUEZ RIGOBERTO	4-723-1791	3840406180016	394.02	0.20	78.80
GUERRA PALACIOS FELIPE	4-38-852	3840406090037	231.15	0.20	46.23
RIVERA ROSAS JAVIER	4-157-322	3840406090012	297.45	0.20	59.49
RODRIGUEZ CASTILLO ADDYS	4-216-507	3840406260017	486.30	0.20	97.26
JUSTAVINO RODRIGUEZ SULEIMA	4-744-1481				
JUSTAVINO RODRIGUEZ ADDYS	4-791-1429				
TEJEIRA MARIN RAFAELA	4-16-871	3740102320191	564.74	0.20	112.95
SAMUDIO CONTRERAS OLIVIA	4-125-1668	3840406440093	2,508.57	0.20	501.71
PINTO JOSEFA	4-99-537	3840406170013	1,861.43	0.20	372.29
VANEGAS ARENAS OCTAVIZA	4-173-540	3740102320008	538.16	0.20	107.63
SANCHEZ TEJEIRA MALIN	4-147-344	3740102320019	545.77	0.20	109.15
TEJEIRA SANCHEZ JESSICA	4-753-491				
TEJEIRA SANCHEZ CRISTHIAN	4-780-1191				
TEJEIRA SANCHEZ HECTOR	4-773-1200				





MARTINEZ PORFIRIO	4AV-71-712	3740102310028	5,834.76	0.20	1166.95
MARTINEZ RODRIGUEZ FELIX	4-89-866				
ATENCIO RODRIGUEZ ANA	4-82-424	3740102320113	1,112.31	0.20	222.46
WITTGREEN RODRIGUEZ RIGOBERTO	4-723-1791	3740103250037	1,199.69	0.20	239.94
WITTGREEN CAMPO LILIANA	4-209-128				
ALVARADO RODRIGUEZ ABDIEL	4-126-796				
WITTGREEN RODRIGUEZ JOSE	4-182-41				
RODRIGUEZ GABRIEL	4-151-413				
WITTGREEN RODRIGUEZ MANUEL	4-723-1792				
CORTES RODRIGUEZ ELSA	4-182-616				
ALVARADO LILIANA	4-232-293				
ROBLES WITTGREEN JOSE	4-701-612				
LOO SANCHEZ PRAGMACIO	4-132-2718	3740102320190	8,541.83	0.20	1708.37
MARIN BARRIAS MARCELINA	4-29-735	3740102320094	4,887.82	0.20	977.56
ARAUZ CONTRERAS VICTORINA	4-171-659	3740103560012	839.62	0.20	167.92
ROSEMENA ARAUZ FLORILIZ	4-789-1576				
ROSEMENA ARAUZ MIRKALILL	4-789-1643				
ROSEMENA ARAUZ AMILCAR	4-813-1635				
ROSEMENA ARAUZ DAVINSKI	4-324-52				
MIRANDA CHAMBERS LURLIN	4-208-19	3741218210003	277.90	0.20	55.58
BARRIA ARAUZ JORGE	4-108-648	3740103400019	439.28	0.20	87.86
WITTGREN AGUILAR OSCAR	4-187-210	3740103400027	433.06	0.20	86.61
WITTGREN ARAUZ OSCAR	4-749-2068				
HERNANDEZ MARTINEZ LIDIA	4-59-575	3740102320020	201.92	0.20	40.38
SANCHEZ HERNANDEZ ADALBERTO	4-176-103				
HERNANDEZ MARTINEZ LIDIA	4-59-575	3740102320022	222.61	0.20	44.52
SANCHEZ HERNANDEZ FRED	4-173-476				
HERNANDEZ MARTINEZ LIDIA	4-59-575	3740102320023	242.69	0.20	48.54
SANCHEZ HERNANDEZ DIANA	4-232-292				
HERNANDEZ MARTINEZ LIDIA	4-59-575	3740102320024	435.99	0.20	87.20
BLANCO ARMUELLES JULIA	4-59-596	3740102320146	316.86	0.20	63.37
PINTO PINEDA PABLO	4-20-357	3740102320147	302.01	0.20	60.40





PINTO RODRIGUEZ AGUEDA	4-2-335	3740102320148	245.23	0.20	49.05
SANCHEZ RODNEY	4-723-1351	3740102320149	436.70	0.20	87.34
TEJEIRA NIETO ZORAIDA	4-146-2149	3740102320153	307.29	0.20	61.46
TEJEIRA NIETO ALEXIS	4-183-451				
SANJUR GUERRERO BOLIVAR	4-126-827	3740103250043	407.10	0.20	81.42
NIETO CAMARENA RIGOBERTO	4-155-574	3740103260006	360.54	0.20	72.11
DELGADO VALDEZ CARMELITA	4-209-922	3740103270003	426.00	0.20	85.20
TEJEIRA MIRANDA DOLORES	4-103-137	3740103270004	438.86	0.20	87.77
ROBLES JULIO RIGOBERTO	5-19-806	3740103270005	370.08	0.20	74.02
SANCHEZ MANUEL	4-198-855	3740103270006	402.31	0.20	80.46
CUEVAS RODRIGUEZ ISAAC	4-151-278	3740103250069	305.12	0.20	61.02
NIETO RODRIGUEZ DIOMEDES	4-59-696	3740103250080	375.95	0.20	75.19
MORENO BARRIAS ROSAURA	4-36-795	3740103400015	2,170.06	0.20	434.01
GONZALEZ GONZALEZ RAMON	4-59-764	3741218300041	7,895.56	0.20	1,579.11
RIVERA CORONEL TEONILA	4-124-2605	3741218210041	976.14	0.20	195.23
GONZALEZ MIRANDA GEORGINA	4-240-263	3741218210040	1,067.54	0.20	213.50
IGLESIA EVANGELICA FUENTE DE VIDA ETERNA		3741218300017	602.32	0.20	120.46
REYES POLANCO GABRIEL	4-104-609	3741218300016	1,122.22	0.20	224.45
CAMARENA TEJEIRA ILCA	4-161-98	3741218300002	500.98	0.20	100.20
SAMUDIO GUERRERO ISAIAS	4-84-447	3741218210028	660.76	0.20	120.15
FUENTES INOCENTE	4-161-917	3740103390024	644.2	0.20	128.84
FUENTES EDWIN	4-735-896				
RODRIGEZ FUENTES MARITZA	4-735-865				
ORTIZ FUENTES LUIS	4-753-2345				
DIOCESIS DE DAVID - CASA CURAL		3740103400084	2,374.32	0.20	474.86
JUNTA COMUNAL DE SAN JUAN		3840406090007	593.15	0.20	118.63
GANADERA ADELISA S.A.	67-070125	3740103400004	4HAS+7,107.90	0.20	9421.58

ARTÍCULO SEGUNDO: ESTABLECER, que todo adjudicatario(a) tendrá un plazo máximo de dos (2) años para cancelar el precio del lote de terreno, fijado por el presente Acuerdo Municipal, de lo contrario se mantendrá la marginal en el Registro Público a favor del Municipio de San Lorenzo.

ARTÍCULO TERCERO: FACULTAR, al Alcalde del Distrito de San Lorenzo, para que en nombre y representación del Municipio de San Lorenzo firme las resoluciones de adjudicación a favor de los (las) ocupantes. La Secretaria del Concejo Municipal certificará la autenticidad de las firmas con base en una copia de la respectiva resolución, la cual se inscribirá en el Registro Público de Panamá.





ARTÍCULO CUARTO: ESTABLECER, que el presente Acuerdo Municipal se publicará en lugar visible de la Secretaría del Concejo Municipal por diez (10) días calendarios y por una sola vez en Gaceta Oficial, en cumplimiento de lo dispuesto en el artículo 39 de la Ley N° 106 de 8 octubre de 1973.

ARTÍCULO QUINTO: ESTABLECER, que las adjudicaciones aprobadas por el presente Acuerdo Municipal están exentas del pago de cualquier tasa, impuesto o derecho adicional al precio o valor del lote de terreno.

ARTÍCULO SEXTO: Este Acuerdo Municipal empezará a regir a partir de su sanción.

APROBADO: HONORABLE CONCEJO MUNICIPAL DEL DISTRITO DE SAN LORENZO.

Dado en el Salón de Sesiones del Honorable Concejo Municipal del Distrito de San Lorenzo a los veintiún (21) días del mes de Agosto del año 2007.

H.R. GUSTAVO POLANCO

Presidente del Concejo Municipal

Representante de Boca del Monte.

H.R. JIMIS PATIÑO ABREGO

Representante de Boca Chica

H.R. DARIO CORTEZ TEJERÍA

Representante de Horconcito

H.R. LUIS A. HERNANDEZ

Representante de San Juan

H.R. RUBEN URRIBARRA

Representante de San Lorenzo

EVA SANCHEZ

Secretaria del Concejo Municipal

Sancionado por:

CESAR HERNÁNDEZ

Alcalde del Distrito de San Lorenzo

ISVETH POLANCO

Secretaria Del Alcalde

AVISOS

Para dar cumplimiento al Artículo 777 del Código de Comercio; yo ERASMO A. CAMPOS con cédula de identidad personal No.8-764-2461, he traspasado el negocio **FARMACIA TSIDKENU**, Registro Comercial Tipo "B", número de Registro 2006-4064, ubicado en Panamá, Distrito de San Miguelito, Corregimiento de Omar Torrijos, Vía Boyd Roosevelt, Los Andes No.2, Calle Principal, local 2B, detrás de la Policía; al señor JOSE DE LOS SANTOS UREÑA OCAÑA, con cédula de identidad personal No.6-41-1726, quien de ahora en adelante será el Nuevo Dueño. Atentamente, (fdo.) Erasmo A. Campos, cédula 8-764-2461. L.201-257350. Segunda Publicación.





Por este medio se le informa al público en general, que el local denominado **Abarrotería y Bodega Dragón Dorado**, Registro Comercial No.2004-5171, Tipo B, propiedad de Lina Cai, con cédula No.8-758-1759, ha sido traspasado a Erika Lui, con cédula No.8-827-2097, el cual está ubicado en el Distrito de San Miguelito, Corregimiento Arnulfo Arias, Sector Cerro Batca, Valle de Urraca, Casa 0-181. L.201-258333. Tercera Publicación.

EDICTOS

República de Panamá Ministerio de Desarrollo Agropecuario Departamento Regional de Reforma Agraria Región No. **EDICTO No.651-2007** El Suscrito Funcionario Sustanciador de la Reforma Agraria del Ministerio de Desarrollo Agropecuario de Chiriquí, al Público. Hace Saber: Que el Señor (a) **GLENYS GIULIANY GONZALEZ ZAPATA** cédula 4-292-299 y **BEATRIZ IVETH GONZALEZ ZAPATA** 4-703-2389 vecino del Corregimiento de Cabecera, Distrito de David, portador de la cédula personal No.--, ha solicitado a la Dirección de Reforma Agraria, mediante solicitud No.4-1398, según plano aprobado No.401-04-21238, la Adjudicación a Título Oneroso, de una parcela de Tierra Baldía Nacional adjudicable, con una superficie de 0há.+1872.37 m2., ubicada en Guarumal, Corregimiento de Guarumal, Distrito de Alanje, Provincia de Chiriquí, cuyo linderos son los siguientes: Norte: Dora Enid Beitia González. Sur: Eduardo Abel González. Este: Eduardo Abel González. Oeste: Calle hacia Mostrenco. Para efectos legales se fija el presente Edicto en lugar visible de este Despacho, en la Alcaldía de Alanje o en la Corregiduría de Guarumal y copias del mismo se entregarán al interesado para que las haga publicar en los Órganos de publicidad correspondiente, tal como lo ordena el Art. 108 del Código Agrario. Este Edicto tendrá una vigencia de quince (15) días a partir de su última publicación. Dado en David a los 24 días del mes de octubre de 2007. (fdo.) Ing. Fulvio Arauz G. Funcionario Sustanciador. (fdo.) Elvia Elizondo. Secretaria Ad-Hoc. L.201-257069.

República de Panamá Ministerio de Desarrollo Agropecuario Departamento Regional de Reforma Agraria Región No. **EDICTO No.662-2007** El Suscrito Funcionario Sustanciador de la Reforma Agraria del Ministerio de Desarrollo Agropecuario de Chiriquí, al Público. Hace Saber: Que el Señor (a): **ALEXANDER FIGUEROA MIRANDA** vecino del Corregimiento de Puerto Armuelles, Distrito de Barú, portador de la cédula personal No.4-290-174, ha solicitado a la Dirección de Reforma Agraria, mediante solicitud No.4-1370, según plano aprobado No.402-02-19255, la Adjudicación a Título Oneroso, de una parcela de Tierra Baldía Nacional adjudicable, con una superficie de 26+9562.61 m2., ubicada en Corotú, Corregimiento de Limones, Distrito de Barú, Provincia de Chiriquí, cuyo linderos son los siguientes: Norte: Polidoro Camarena (como referencia) Qda. Corotu, Camino. Sur: Della Sera, S.A., Qda. S/N, Polidoro Camarena. Este: Mariano A. Monroy, Della Sera, S.A. Oeste: Quebrada Corotu. Para efectos legales se fija el presente Edicto en lugar visible de este Despacho, en la Alcaldía de Barú o en la Corregiduría de Limones y copias del mismo se entregarán al interesado para que las haga publicar en los Órganos de publicidad correspondiente, tal como lo ordena el Art. 108 del Código Agrario. Este Edicto tendrá una vigencia de quince (15) días a partir de su última publicación. Dado en David a los 29 días del mes de octubre de 2007. (fdo.) Ing. Fulvio Arauz G. Funcionario Sustanciador. (fdo.) Cecilia Guerra de C. Secretaria Ad-Hoc. L.201-257739.

EDICTO No. 165 Dirección de Ingeniería Municipal de La Chorrera - Sección de Catastro. Alcaldía Municipal del Distrito de La Chorrera. El Suscrito Alcalde del Distrito de La Chorrera, Hace Saber: Que el Señor (a) **VIELKA JANETH REINA DE AGUIRRE**, mujer, panameña, mayor de edad, con residencia en El Arado, casa No.2480, Celular No.6501-9275, con cédula de identidad personal No.8-710-714. En su propio nombre o en representación de su propia persona ha solicitado a este Despacho que se le adjudique a Título de plena Propiedad, en concepto de venta de un lote de terreno Municipal Urbano, localizado en el lugar denominado Calle Los Pinos de la Barriada El Raudal No.1,





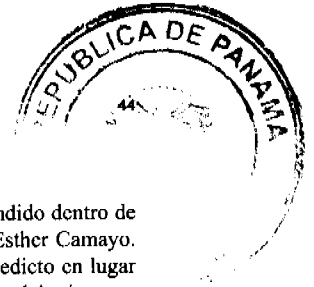
Corregimiento de El Coco, donde se llevará a cabo una construcción, distinguido con el número ---- y cuyos linderos y medidas son los siguientes: Norte: Resto de la Finca 6028, Tomo 194, Folio 104 propiedad del Municipio de La Chorrera con: 31.00 mts. Sur: Calle 1ra. con: 31.00 mts. Este: Calle Los Pinos con 15.00 mts. Oeste: Resto de la Finca 6028, Tomo 194, Folio 104 propiedad del Municipio de La Chorrera con: 15.00 mts. Área Total del Terreno: Cuatrocientos Sesenta y Cinco Metros Cuadrados (465.00 mts.2). Con base a lo que dispone el Artículo 14 del Acuerdo Municipal No.11-A, del 6 de marzo de 1969, se fija el presente Edicto en un lugar visible al lote de terreno solicitado, por el término de Diez (10) días, para que dentro de dicho plazo o término pueda oponerse la (s) que se encuentran afectadas. Entrégueseles, senda copias del presente Edicto al interesado, para su publicación por una sola vez en un periódico de gran circulación y en la Gaceta Oficial. La Chorrera, diez (10) de julio de dos mil siete. Alcalde (fdo.) Licdo. Luis A. Guerra M. Jefe de la Sección de Catastro, Srita. Irisceles Díaz G. (fdo.) Srita. Irisceles Díaz G., Jefe de la Sección de Catastro Mpal. L.201-258335.

EDICTO No. 273 Dirección de Ingeniería Municipal de La Chorrera - Sección de Catastro. Alcaldía Municipal del Distrito de La Chorrera. El Suscrito Alcalde del Distrito de La Chorrera, Hace Saber: Que el Señor (a) **ALEIDA PRESTAN DE MARTINEZ**, mujer, panameña, mayor de edad, casada, residente en El Coco, oficio Secretaria, portadora de la cédula de identidad personal No.8-162-2613. En su propio nombre o en representación de su propia persona ha solicitado a este Despacho que se le adjudique a Título de plena Propiedad, en concepto de venta de un lote de terreno Municipal Urbano, localizado en el lugar denominado Calle Las Indias de la Barriada El Raudal No.1, Corregimiento de El Coco, donde se llevará a cabo una construcción, distinguido con el número ---- y cuyos linderos y medidas son los siguientes: Norte: Vértice con 0.10 mts. Sur: Calle Las Indias con: 28.83 mts. Este: Resto de la Finca 6028, Tomo 194, Folio 104 propiedad del Municipio de La Chorrera con: 72.19 mts. Oeste: Resto de la Finca 6028, Tomo 194, Folio 104 propiedad del Municipio de La Chorrera con: 67.24 mts. Área Total del Terreno: Mil Siete Metros Cuadrados (1,007.00 mts.2). Con base a lo que dispone el Artículo 14 del Acuerdo Municipal No.11-A, del 6 de marzo de 1969, se fija el presente Edicto en un lugar visible al lote de terreno solicitado, por el término de Diez (10) días, para que dentro de dicho plazo o término pueda oponerse la (s) que se encuentran afectadas. Entrégueseles, senda copias del presente Edicto al interesado, para su publicación por una sola vez en un periódico de gran circulación y en la Gaceta Oficial. La Chorrera, doce (12) de octubre de dos mil siete. Alcalde (fdo.) Licdo. Luis A. Guerra M. Jefe de la Sección de Catastro, Srita. Irisceles Díaz G. (fdo.) Srita. Irisceles Díaz G., Jefe de la Sección de Catastro Mpal. L.201-258331.

Republica de Panamá Ministerio De Desarrollo Agropecuario Dirección Regional De Reforma Agraria Región No.7, Chepo **EDICTO No. 8-7-163-2007**. El Suscrito Funcionario Sustanciador de la Dirección Nacional de Reforma Agraria, en la Provincia de Panamá, al público. Hace Constar: Que la señora **ILKA MARIZOL MORALES CHAVEZ**. Vecino (a) de Bda. Santa Rosa, Corregimiento de Chepo Cabecera, del Distrito de Chepo, Provincia de Panamá, portador de la cédula de identidad personal No.8-700-1500, ha solicitado a la Dirección Nacional de Reforma Agraria, mediante solicitud No.8-7-193-2006, del 18 de agosto del 2006, según plano No.808-17-18775, la adjudicación del título oneroso de una parcela patrimonial adjudicables con una superficie total de 0 Has.+759.70 m2., que forman parte de la Finca No.1500, Tomo No.29, Folio No.80, Doc Propiedad del Ministerio de Desarrollo Agropecuario. El terreno está ubicado en la localidad de Los Lotes, Corregimiento de Pacora, Distrito de Panamá, Provincia de Panamá, comprendida dentro de los siguientes linderos: Norte: Antonino Chávez. Sur: Luz Encida Morales. Este: Iglesia Adventista del Séptimo Día. Oeste: Parque de Los Lotes, Servidumbre de 5.00 mts. Para los efectos legales se fija el presente Edicto en lugar visible de este Despacho, en la Alcaldía del Distrito de Panamá, o en la corregiduría de Pacora, copia del mismo se le entregará al interesado para que los haga publicar en los órganos de publicidad correspondientes, tal como lo ordena el artículo 108 del Código Agrario. Este Edicto tendrá una vigencia de quince (15) días a partir de la última publicación. Dado en Chepo, a los 17 días del mes de septiembre de 2007. (fdo.) Lic. Juan E. Chen R. Funcionario Sustanciador (fdo.) Anyuri Ríos, Secretaria Ad-Hoc. L.201-252927.

República de Panamá Ministerio de Desarrollo Agropecuario Dirección Nacional de Reforma Agraria Región No.5, Panamá Oeste **EDICTO No.202-DRA-2007** El Suscrito Funcionario Sustanciador de la Dirección Nacional de Reforma Agraria del Ministerio de Desarrollo Agropecuario, en la Provincia de Panamá, Hace Constar: Que el Señor (a) **EDILSA PEREZ RAMOS** Vecinos (as) de La Mitra corregimiento Playa Leona del Distrito de La Chorrera, Provincia de Panamá, portador de la cédula de identidad personal No.8-517-594 respectivamente han solicitado a la Dirección Nacional de Reforma Agraria mediante solicitud No.8-5-278-2001, según plano aprobado No.807-16-18040, la adjudicación a Título Oneroso de una parcela de tierra Baldía Nacional adjudicable con una superficie de 0Has.+995.80 m2., ubicado en la





localidad de La Mitra, Corregimiento de Playa Leona Distritos de Chorrera Provincia de Panamá, comprendido dentro de los siguientes linderos: Norte: Serv. de 5m2 a Calle Principal de Paso Arena y a otros lotes. Sur: Nidia Esther Camayo. Este: Serv. de 5m2 a otros lotes. Oeste: Anibal Ayala Mainar. Para los efectos legales se fija el presente edicto en lugar visible de este Despacho, en la Alcaldía del Distrito de Chorrera, o en la corregiduría de Playa Leona, copia del mismo se le entregará al interesado para que los haga publicar en los órganos de publicidad correspondientes, tal como lo ordena el artículo 108 del Código Agrario. Este Edicto tendrá una vigencia de quince (15) días a partir de su última publicación. Dado en Capira, a los 21 días del mes de agosto de 2007. (fdo.) Rausela Campos, Secretaria Ad-Hoc. (fdo.) Ing. Miguel Madrid, Funcionario Sustanciador. L.201-252565.

República de Panamá, Aguadulce Provincia de Coclé, **EDICTO PUBLICO No.52-07** La Alcaldesa Encargada Municipal del

Distrito de Aguadulce, al público Hace Saber: Que la Sr. **SENCION GARCIA AIZPRUA**, varón, panameño, mayor de edad, casado, con cédula de identidad personal 2-143-497, con domicilio en Calle El Obrero, Corregimiento de Barrios Unidos, Corregimiento de Aguadulce, actuando en su propio nombre y representación, ha solicitado la adjudicación a título de plena propiedad por venta de un (1) lote de terreno Municipal, ubicado en Calle El Obrero, Corregimientos de Barrios Unidos, Distrito de Aguadulce, y dentro de las áreas adjudicables pertenecientes a la finca 2979 inscrita al Tomo 322, Folio 156, propiedad del Municipio de Aguadulce. Tal como se describe en el plano No.RP-201-21785, inscrito en la Dirección General de Catastro del Ministerio de Economía y Finanzas, el día 4 de octubre de 2007. Con una superficie de Trescientos Treinta Y Siete Metros Cuadrados Con Ocho Centímetros Cuadrados (337.08 mts2) y dentro de los siguientes linderos y medidas: Norte: Calle El Obrero y mide 14.79 mts. Sur: Finca Municipal 2679, Tomo 322, Folio 156, ocupada por Nicolás Rodríguez y mide 15.52 mts. Este: Calle Sin Nombre y mide 22.33 mts. Oeste: Finca Municipal 2679, Tomo 322, Folio 156, ocupada por Norberto Ortiz y mide 22.31 mts. Con base a lo que dispone el Acuerdo Municipal No.6 de 30 de enero de 1995, se fija este edicto en lugar visible de este Despacho y en la Corregiduría respectiva, por un lapso de quince (15) días hábiles para que dentro de este tiempo puedan oponerse la (s) persona (s) que se siente (n) afectada (s) por la presente solicitud. Copia de este edicto se le entregará a la interesada para que la publique en un diario de circulación nacional por tres días seguidos y un día en la Gaceta Oficial. Aguadulce, 25 de octubre de 2007. La Alcaldesa Encargada (fdo.) Alonso A. Nieto, La Secretaria (fdo.) Yacenia de Tejera. L.201-257876.

República de Panamá Ministerio de Desarrollo Agropecuario Dirección Nacional de Reforma Agraria Región No. 2, Veraguas, **EDICTO No. 255-2007** El Suscrito Funcionario Sustanciador de la Dirección Nacional de Reforma Agraria, en la provincia de Veraguas, al público Hace Saber: Que el Señor (a) (ita) **TRINIDAD CISNEROS DE ZUÑIGA**, vecino de La Yeguada, Corregimiento de La Yeguada, Distrito de Calobre, portador de la cédula No.9-105-1357, ha solicitado a la Dirección Nacional de Reforma Agraria mediante solicitud No.9-065, plano aprobado No.902-09-13110, adjudicación de un título oneroso de una parcela de tierras baldías Nacionales, adjudicable, con una superficie de 1Has.+2225.19 m2. ubicadas en La Yeguada, Corregimiento de La Yeguada, Distrito de Calobre, Provincia de Veraguas, comprendido dentro de los siguientes linderos: Norte: Quebrada El Alto, Filemón Díaz, Diógenes García. Sur: Francisca Díaz, Carretera de Asfalto de 25.00 metros de La Yeguada a Calobre. Este: Azael Díaz, Cecilio Urriola. Oeste: Carretera de Asfalto de 25.00 metros de La Yeguada a Calobre. Para los efectos legales se fija el presente Edicto en lugar visible de este Despacho, en la Alcaldía del Distrito de Calobre y copia del mismo se entregará al interesado para que las hagan publicar en los órganos de publicidad correspondientes, tal como lo ordena el artículo 108 del Código Agrario. Este Edicto tendrá una vigencia de 15 días a partir de la última publicación. Dado en la ciudad de Santiago, 4 de julio de 2007. (fdo.) Magíster Abdiel Abrego, Funcionario Sustanciador. (fdo.) Sra. Ana E. Adames, Secretaria Ad-Hoc. L.201-239803.

República de Panamá Ministerio de Desarrollo Agropecuario Dirección Nacional de Reforma Agraria Región No. 2, Veraguas, **EDICTO No. 350-2007** El Suscrito Funcionario Sustanciador de la Dirección Nacional de Reforma Agraria, en la provincia de Veraguas, al público Hace Saber: Que el Señor (a) **JUANA URRIOLO**, vecino de El Espino, Corregimiento de Canto del Llano, Distrito de Santiago, portador de la cédula de identidad personal No.9-72-675, ha solicitado a la Dirección Nacional de Reforma Agraria mediante solicitud No.9-324 del 22 de junio de 2006, según plano aprobado No.910-07-13193, la adjudicación de título oneroso de una parcela de tierra patrimonial adjudicable con una superficie de 0 has.+2,145.04 m2., que forma parte de la Finca No.791, Rollo No.22378, Documento 9 propiedad del Ministerio de Desarrollo Agropecuario. El terreno está ubicado en la localidad de El Espino, Corregimiento de Canto del Llano, Distrito de Santiago, Provincia de Veraguas, comprendido dentro de los siguientes linderos: Norte: Virgilio





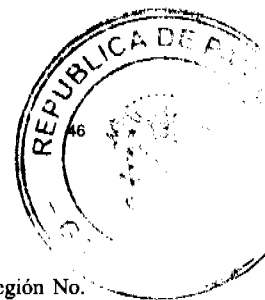
Athanasiades. Sur: Servidumbre de 2.00 metros de ancho al Espino y a otros lotes. Este: Nora M. Hernández y Luis Martínez, Elvis Hidalgo. Oeste: Gerardo Rodríguez. Para los efectos legales se fija el presente edicto en lugar visible de este despacho en la Alcaldía del Distrito de Santiago y copia del mismo se le entregará al interesado para que los haga publicar en los órganos de publicidad correspondientes, tal como lo ordena el artículo 108 del Código Agrario. Este Edicto tendrá una vigencia de quince (15) días a partir de la última publicación. Santiago, 9 de octubre de 2007. (fdo.) Magister Abdiel Abrego, Funcionario Sustanciador. (fdo.) Ana E. Adames, Secretaria Ad-Hoc. L.201-254311.

República de Panamá Ministerio de Desarrollo Agropecuario Dirección Nacional de Reforma Agraria Región No.2, Veraguas, **EDICTO No. 366-2007** El Suscrito Funcionario Sustanciador de la Dirección Nacional de Reforma Agraria, en la Provincia de Veraguas, al público Hace Saber: Que el Señor (a) **ASENTAMIENTO CAMPESINO "10 DE MAYO" REPRESENTANTE LEGAL MARCELINO HERNÁNDEZ CONCEPCION**, vecino de Mojarrita, Corregimiento de Remance, Distrito de San Francisco, portador de la cédula No.9-63-150 ha solicitado a la Dirección Nacional de Reforma Agraria, mediante solicitud No.9-054 plano aprobado 7495091020001, adjudicación de un título oneroso de una parcela de tierras baldías Nacionales, adjudicable con una superficie de 109 has.+8,712 m2., ubicadas en El Cortezo, Corregimiento de Remance, Distrito de San Francisco, Provincia de Veraguas, comprendido dentro de los siguientes linderos: Norte: Mariano Antonio Palacios Rodríguez, Camino de Calabacito al Quinol 12 metros, Francisco González González. Sur: Río Santa María 7 metros, Felix Del Carmen Palacios Puga. Este: Félix Del Carmen Palacios Puga, Mariano Antonio Palacios Rodríguez, Río Santa María 7 metros. Oeste: Francisco González González, Pedro González Pardo Río Santa María 7 metros. Para los efectos legales se fija este edicto en lugar visible de este despacho y en la alcaldía del Distrito de San Francisco y copia del mismo se le entregará al interesado para que las hagan publicar en los órganos de publicidad correspondientes, tal como lo ordena el artículo 108 del Código Agrario este Edicto tendrá una vigencia de 15 días hábiles a partir de la última publicación. Santiago, 24 de octubre de 2007. (fdo.) Magister Abdiel Abrego, Funcionario Sustanciador. (fdo.) Ana E. Adames, Secretaria Ad-Hoc. L.201-256923.

República de Panamá Ministerio de Desarrollo Agropecuario Departamento Regional de Reforma Agraria Región No.1 - Chiriquí **EDICTO No.555-07** El Suscrito Funcionario Sustanciador de la Reforma Agraria del Ministerio de Desarrollo Agropecuario de Chiriquí, al Público; Hace Saber: Que el Señor (a) **ADYENIS MARICIN CASTILLO DE SÁNCHEZ** vecino del Corregimiento de Santa Marta Distrito de Bugaba portador de la cédula de identidad personal No.4-161-467 ha solicitado a la Dirección de Reforma Agraria, mediante Solicitud No.4-1392 la adjudicación a Título Oneroso, de una parcela de tierra Baldía Nacional Adjudicable, con una superficie de 1 Has+0,521.34 mts. há., ubicada en la localidad de Santa Marta, Corregimiento de Santa Marta, Distrito de Bugaba, Provincia de Chiriquí; cuyos linderos son los siguientes: Plano No.405-08-15780 Norte: Enrique Justavino. Sur: Casiano Lezcano, Camino. Este: Felipe Chavaría. Oeste: Marcelino Sánchez, Enrique Justavino. Para efectos legales se fija el presente Edicto en lugar visible de este Despacho, en la Alcaldía de Bugaba o en la Corregiduría de Santa Marta, y copias del mismo se entregarán al interesado para que las haga publicar en los Órganos de Publicidad correspondiente, tal como lo ordena el Artículo No.108 del Código Agrario. Este Edicto tendrá una vigencia de quince (15) días a partir de su última publicación. Dado en David, a los 28 días del mes de agosto de 2007. (fdo.) Ing. Fulvio Arauz G. Funcionario Sustanciador. (fdo.) Elida Castillo H. Secretaria Ad-Hoc. L.201-249352.

República de Panamá Ministerio de Desarrollo Agropecuario Departamento Regional de Reforma Agraria Región No. **EDICTO No.630-2007** El Suscrito Funcionario Sustanciador de la Reforma Agraria del Ministerio de Desarrollo Agropecuario de Chiriquí, al Público; Hace Saber: Que el Señor (a) **MARIA JESÚS FERNÁNDEZ HERNÁNDEZ** vecino del Corregimiento de Cabecera, Distrito de Bugaba, portador de la cédula personal No.4-110-602, ha solicitado a la Dirección de Reforma Agraria, mediante solicitud No.4-0377, según plano aprobado No.405-01-21278, la Adjudicación a Título Oneroso, de una parcela de Tierra Baldía Nacional adjudicable, con una superficie de 1981.16 m2., ubicada en Cuesta de Piedra, Corregimiento de Cabecera, Distrito de Bugaba, Provincia de Chiriquí, cuyo linderos son los siguientes: Norte: María J. Fernández. Sur: Camino a Cuesta de Piedra. Este: Servidumbre. Oeste: Servidumbre. Para efectos legales se fija el presente Edicto en lugar visible de este Despacho, en la Alcaldía de Bugaba o en la Corregiduría de Cabecera y copias del mismo se entregarán al interesado para que las haga publicar en los Órganos de Publicidad correspondiente, tal como lo ordena el Art. 108 del Código Agrario. Este Edicto tendrá una vigencia de quince (15) días a partir de su última publicación. Dado en David a los 15 días del mes de octubre de 2007. (fdo.) Ing. Fulvio Arauz G. Funcionario Sustanciador. (fdo.) Elida Castillo H. Secretaria Ad-Hoc. L.201-255654.





República de Panamá Ministerio de Desarrollo Agropecuario Departamento Regional de Reforma Agraria Región No. **EDICTO No.661-2007** El Suscrito Funcionario Sustanciador de la Reforma Agraria del Ministerio de Desarrollo Agropecuario de Chiriquí, al Público. Hace Saber: Que el Señor (a) **CLEY ESTENIO GONZALEZ CABALLERO** vecino del Corregimiento de Cabecera, Distrito de David, portador de la cédula personal No.1-45-944, ha solicitado a la Dirección de Reforma Agraria, mediante solicitud No.4-18626, según plano aprobado No.44-7722, la Adjudicación a Título Oneroso, de una parcela de Tierra Baldía Nacional adjudicable, con una superficie de 3hás.+5976.91 m2., ubicada en Camarón Arriba, Corregimiento de Santa Rosa, Distrito de Bugaba, Provincia de Chiriquí, cuyo linderos son los siguientes: Norte: Julio A. Arauz, Camino hacia Las Mercedes. Sur: Fidelina Carrasco Cortez. Este: Camino hacia La Estrella. Oeste: Julio A. Arauz, Fidelina Carrasco Cortez. Para efectos legales se fija el presente Edicto en lugar visible de este Despacho, en la Alcaldía de Bugaba o en la Corregiduría de Santa Rosa y copias del mismo se entregarán al interesado para que las haga publicar en los Órganos de publicidad correspondiente, tal como lo ordena el Art. 108 del Código Agrario. Este Edicto tendrá una vigencia de quince (15) días a partir de su última publicación. Dado en David a los 29 días del mes de octubre de 2007. (fdo.) Ing. Fulvio Arauz G. Funcionario Sustanciador. (fdo.) Elvia Elizondo. Secretaria Ad-Hoc. L.201-258214.

República de Panamá Ministerio de Desarrollo Agropecuario Dirección Nacional de Reforma Agraria Region No. Metropolitana, EDICTO No. 8-AM-145-07 El Suscrito Funcionario Sustanciador de la Dirección Nacional de Reforma Agraria, en la Provincia de Panamá, al público Hace Constar: Que el Señor (a) **GILBERTO ALCIDES ORTEGA TORRALBA**, Vecinos (a) de Villa Rosario Corregimiento Villa Rosario del Distrito de Capira, Provincia de Panamá, portador de la cédula de identidad personal No.8-522-496, ha solicitado a la Dirección Nacional de Reforma Agraria mediante solicitud No.AM-091-05 del 9 de mayo de 2005, según plano aprobado No.803-12-18943 del 27 de julio de 2007, la adjudicación del título oneroso de una parcela de tierra patrimonial adjudicables con una superficie total de 9Has.+9251.05 m2. que forman parte de la Finca No.22026, Tomo 524, Folio 370 Propiedad del Ministerio de Desarrollo Agropecuario. El terreno está ubicado en la localidad de Villa Rosario, Corregimiento Villa Rosario, Distrito de Capira, Provincia de Panamá, comprendida dentro de los siguientes linderos: Norte: Julio Torres. Sur: Emiliano Domínguez Solís. Este: Camino de 15.00 Metros de Ancho. Oeste: Ricardo Domínguez. Para los efectos legales se fija el presente Edicto en lugar visible de este Despacho, en la Alcaldía del Distrito de Panamá, o en la corregiduría de Villa Rosario y copia del mismo se le entregará al interesado para que los haga publicar en los órganos de publicidad correspondientes, tal como lo ordena el artículo 108 del Código Agrario. Este Edicto tendrá una vigencia de quince (15) días a partir de la última publicación. Dado en Panamá a los 22 días del mes de octubre de 2007. (fdo.) Sra. Judith E. Caicedo S., Secretaria Ad-Hoc. (fdo.) Ing. Pablo E. Villalobos D., Funcionario Sustanciador. L.201-258421.

