



**Poder Ejecutivo**  
**Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria**

**Resolución DINAvisa DGAL N° 10/2026**

**POR EL CUAL SE AUTORIZA LA CANCELACIÓN DEL REGISTRO SANITARIO - CERTIFICADO N° 21721-02-EF, CONFORME A LO SOLICITADO POR SU TITULAR LA FIRMA PHARMA INTERNATIONAL S.A. CON RUC N° 80018716-4.**

Asunción, 22 de enero de 2026.

**VISTO:**

La nota presentada en fecha 09 de enero de 2026, correspondiente a la solicitud de anulación (cancelación) del producto **DOLO TENSODOX, TABLETAS RECUBIERTAS**, con Certificado del Registro Sanitario N° **21721-02-EF**, con vencimiento 06/02/2026, emitido en fecha 06/02/2021, suscripta por **Qca. Fca. LOURDES RAMONA BOGARIN FRETES** en carácter de Director Técnico/Regente, invocando la representación legal de la firma **PHARMA INTERNATIONAL S.A.** con RUC N° **80018716-4** y las documentaciones adjuntas y;

**CONSIDERANDO:**

Que la Constitución de la República del Paraguay en su Capítulo VI "*De la Salud*", Artículo 72. "Del control de calidad" dispone que: "El Estado velará por el control de la calidad de los productos alimenticios, químicos, farmacéuticos y biológicos, en las etapas de producción, importación y comercialización. Asimismo, facilitará el acceso de sectores de escasos recursos a los medicamentos considerados esenciales".

Que la Ley N° 6788/2021, modificada por Ley N° 7361/2024, dispone la autonomía, funciones y ámbito de competencia de la DINAvisa, dicha Ley en su Artículo 7° establece que a dirección, administración y representación legal de la Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria (DINAvisa), estará a cargo de un Director Nacional, el cual será su máxima autoridad y en tal carácter será el responsable directo de la gestión técnica, financiera y administrativa de la entidad.

Que la Ley N° 7050/2023, "Que aprueba el Presupuesto General de la Nación para el Ejercicio Fiscal 2023" aprueba el Anexo de Personal y las partidas presupuestarias de la Entidad 23 38 Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria como Ente autónomo y autárquico.

Que la Ley 1119/1997, "De productos para la salud y otros", define: "...Registro sanitario: procedimiento por el cual la autoridad sanitaria nacional concede la inscripción y la correspondiente autorización para la distribución y comercialización de un medicamento, una vez que el mismo ha pasado por un proceso de evaluación..." en su Artículo 7° establece que Toda modificación, transferencia o cancelación de las autorizaciones otorgadas a las especialidades farmacéuticas constará en el registro mencionado en el Artículo 6°, y en su Artículo 16, expresa que las autorizaciones de especialidades farmacéuticas y sus suspensiones, revocaciones y cancelaciones serán publicadas en el Boletín Informativo Oficial, actualizado periódicamente, para conocimiento de los profesionales y del público.



*Sandra María Vanessa Barreiro*  
Cargada de Despacho  
Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria





**Poder Ejecutivo**  
**Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria**

**Resolución DINAISA DGAL N° 10/2026**

**POR EL CUAL SE AUTORIZA LA CANCELACIÓN DEL REGISTRO SANITARIO - CERTIFICADO N° 21721-02-EF, CONFORME A LO SOLICITADO POR SU TITULAR LA FIRMA PHARMA INTERNATIONAL S.A. CON RUC N° 80018716-4.**

Asunción, 22 de enero de 2026.

Que la Resolución DINAISA N°66/2022, "POR LA CUAL SE ESTABLECEN LOS LINEAMIENTOS PARA LA EJECUCIÓN DEL RETIRO DEL MERCADO DE ESPECIALIDADES FARMACÉUTICAS QUE CUENTEN CON REGISTRO SANITARIO OTORGADO POR LA DINAISA" en su Artículo 3° inciso b) establece: "Clasificación del Retiro del Mercado: Designación numérica asignada a un retiro en particular, utilizada para indicar el nivel de riesgo que puede implicar el producto involucrado. Se establecen tres clasificaciones, a saber: ...Retiro Clase III: Situaciones en las que el uso o exposición al producto no impliquen que los mismos puedan causar consecuencias adversas en la salud de los seres humanos..." y asimismo dispone "Artículo 3° ...los titulares de registro sanitario deben retirar del mercado las especialidades farmacéuticas en casos de comprobando de desvío o fallas de calidad o que estos representen riesgos, amenaza o tengan potenciales consecuencias adversas en la salud; así como por la suspensión, cancelación o vencimiento del registro sanitario. Artículo 4° Disponer que ordenado el retiro de mercado de un producto por DINAISA o dispuesto el retiro voluntario por el titular del Registro Sanitario, este deberá realizar la posterior disposición final del producto..."; en su Artículo 9 establece los plazos y en el 10° el procedimiento, dicha normativa es aplicable a las cancelaciones de Registros Sanitarios de productos para la salud cuando haya existencia de stock.

Que la Dirección General de Evaluación y Registros Sanitarios, se ha expedido respecto a la solicitud elevando la misma para la revisión legal.

Que la solicitante presenta el pedido en forma voluntaria e informa que la misma solicita la Cancelación del Producto **DOLO TENSODOX, TABLETAS RECUBIERTAS**, con Certificado de Registro Sanitario N° **21721-02-EF** y vencimiento 06/02/2026, anulación del mismo, se informa que no contamos con stock del producto.

Que esta Dirección Nacional considera que toda la información, documentaciones y declaraciones ofrecidas por la solicitante son responsabilidad de la misma; por lo que, de comprobarse su falsedad o ilegitimidad, son pasibles de las acciones y las consecuencias legales, responsabilidad civil, penal y administrativa que ello implica (Art. 243 del Código Penal Paraguayo).

Que el comprobante de ingreso del expediente hace mención al Recibo de Pago N° 000007222, de fecha 09 de enero de 2026, emitido por la Preceptoría de la Dirección General de Administración y Finanzas de DINAISA, por el cual la firma solicitante ha abonado el arancel correspondiente.

Que conforme a la documentación proveída por el solicitante y los datos obrantes en los sistemas institucionales el Registro Sanitario cuya cancelación se solicita es individualizado como: Certificado N° **21721-02-EF**, emitido en fecha 06/02/2021, con vencimiento 06/02/2026, correspondiente a los productos con Denominación Comercial: **DOLO TENSODOX**, Denominación Genérica: **CICLOBENZAPRINA CLORHIDRATO (SN)** y Forma Farmacéutica: **TABLETAS RECUBIERTAS**; cuyo titular es **PHARMA INTERNATIONAL S.A.** y se encuentra vigente a la fecha.



*[Firma]*  
Dra. María Vanessa Barreira  
Jefada de Despacho  
Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria





**Poder Ejecutivo  
Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria**

**Resolución DINAISA DGAL N° 10/2026**

**POR EL CUAL SE AUTORIZA LA CANCELACIÓN DEL REGISTRO SANITARIO - CERTIFICADO N° 21721-02-EF, CONFORME A LO SOLICITADO POR SU TITULAR LA FIRMA PHARMA INTERNATIONAL S.A. CON RUC N° 80018716-4.**

Asunción, 22 de enero de 2026.

Que la Dirección General de Asuntos Legales conforme al Dictamen DGAL N° 303/2026, se ha expedido favorablemente respecto a la solicitud.

Que en este contexto y conforme a las disposiciones legales vinculantes, corresponde autorizar la cancelación del Registro Sanitario - Certificado N° **21721-02-EF**, emitido en fecha 06/02/2021, con vencimiento 06/02/2026, correspondiente al producto con Denominación Comercial: **DOLO TENSODOX**, Denominación Genérica: **CICLOBENZAPRINA CLORHIDRATO (SN)** y ordenar su inscripción.

**POR TANTO**, en uso de sus atribuciones legales;

**LA ENCARGADA DE DESPACHO DE LA DIRECCIÓN NACIONAL DE VIGILANCIA SANITARIA**

**RESUELVE:**

- Artículo 1°** **Autorizar** la cancelación del Registro Sanitario - Certificado N° **21721-02-EF**, emitido en fecha 06/02/2021, con vencimiento 06/02/2026, correspondiente al producto con Denominación Comercial: **DOLO TENSODOX**, Denominación Genérica: **CICLOBENZAPRINA CLORHIDRATO (SN)** y Forma Farmacéutica: **TABLETAS RECUBIERTAS**; cuyo titular es **PHARMA INTERNATIONAL S.A.**
- Artículo 2°** **Ordenar** la inscripción de la cancelación el Registro Sanitario a efectos del cumplimiento del Artículo 7° de la Ley 1119/1997.
- Artículo 3°** **Informar** al titular del Registro Sanitario Cancelado y a su Director Técnico que: 1) en caso de existencia de stock del producto, son responsables respecto al agotamiento de existencia de stock y retiro del mercado e informar a la DINAISA respecto a la disposición final de los productos conforme al marco legal establecido y la Resolución DINAISA N°66/2022 y 2) la cancelación del Registro Sanitario de un producto en DINAISA no exime al fabricante o importador de las responsabilidades técnicas y legales asociadas a el/lo producto/s comercializados durante el periodo de validez del Registro Sanitario.





**Poder Ejecutivo  
Dirección Nacional de Vigilancia Sanitaria**

**Resolución DINAvisa DGAL N° 10/2026**

**POR EL CUAL SE AUTORIZA LA CANCELACIÓN DEL REGISTRO SANITARIO - CERTIFICADO N° 21721-02-EF, CONFORME A LO SOLICITADO POR SU TITULAR LA FIRMA PHARMA INTERNATIONAL S.A. CON RUC N° 80018716-4.**

Asunción, 22 de enero de 2026.

**Artículo 4°**      **Encomendar** a la Secretaría General: 1) proceder a la inscripción de la cancelación a través del Área de Emisión de Certificados y la atestación del Registro Sanitario, 2) notificar al titular del Registro Sanitario y el posterior archivo del expediente; 3) en coordinación con la Dirección General de Evaluación y Registros Sanitarios deberán realizar el Registro de las Cancelaciones: en dicho registro deberá constar el acto administrativo que autorizo la cancelación, su fecha y a individualización del N° de Certificado del Registro Sanitario, su titular y la denominación comercial del producto, dicho Registro de Cancelaciones deberá ser publicado a través de la Pagina Web Institucional y actualizado mensualmente en cumplimiento a lo requerido por la Ley N°1119/1997.

**Artículo 5°**      **Comunicar** a quienes corresponda y cumplido, archivar.



  
**Qca. Fca. SANDRA BAREIRO, VICE DIRECTORA  
ENCARGADA DE DESPACHO DE LA  
DIRECCIÓN NACIONAL DE VIGILANCIA SANITARIA**