



OFICIO No. COFEPRIS-DEAPE-SEFM-1569-2024

Ciudad de México, a 05 de noviembre de 2024

UNIDAD DE TRANSPARENCIA
Presente

Con fundamento en lo dispuesto por los artículos 1o. y 6o. de la Constitución Política de los Estados Unidos Mexicanos; 2, fracción I, 26 y 39, fracciones XXI, XXIV y XXV de la Ley Orgánica de la Administración Pública Federal; 1, 4, fracción III, 17 bis y 17 bis 1 de la Ley General de Salud; 1, 2, 3, 6, 9, 61, fracción IV; 65 fracción II; 130, cuarto párrafo, 133, 135 y 136 de la Ley Federal de Transparencia y Acceso a la Información Pública; 2, inciso C, fracción X del Reglamento Interior de la Secretaría de Salud; 1, 3, 4, fracción II, inciso c, 11, fracción XI y 14 del Reglamento de la Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios; hago de su conocimiento la respuesta a la solicitud de acceso a la información pública con número de folio **330007924004370**, misma que a continuación se transcribe:

“1. Indique si se han presentado solicitudes de registro sanitario para la fabricación, elaboración, ofrecimiento, en venta o puesta en circulación de AXITINIB del primero de enero de 2020 a la fecha en que se proporcione respuesta. 2. Indique la fecha de presentación, el nombre, denominación o razón social de todos los solicitantes del registro sanitario para la fabricación, elaboración, ofrecimiento, en venta o puesta en circulación de AXITINIB, del primero de enero de 2020 a la fecha de presentación; así como el número que le fue asignado a las mismas por esta Comisión. 3. Indique los registros sanitarios que esta Comisión haya otorgado para la fabricación, elaboración, ofrecimiento en venta o puesta en circulación de, AXITINIB, así como los nombres de las personas físicas o morales a quienes les han sido otorgados y el número del registro sanitario que ha correspondido a cada una de las solicitudes sobre el particular. 4. Indique si se han solicitado permisos de importación ante esta Comisión respecto de AXITINIB del 1 de enero de 2020 a la fecha en la que se proporcione respuesta. 5. Indique si han sido otorgados por esta Comisión permisos de importación respecto de AXITINIB. 6. Indique el nombre de las personas físicas o morales a quienes le hayan sido otorgados los permisos y el número de dichos permisos de importación que hayan correspondido a las indicadas solicitudes, del 1 de enero de 2020 a la fecha en que proporcione respuesta.”(Sic).

Respecto de los puntos 1 y 2. Se hace de conocimiento que la información en relación a solicitudes de registro sanitario de medicamentos que han sido ingresadas a esta unidad administrativa se encuentra publicada por año del 2013 a la fecha y se pueden consultar en la sección de “Documentos Informativos de Medicamentos” mediante el siguiente vínculo electrónico:

<https://www.gob.mx/cofepris/documentos/documentos-informativos-de-medicamentos>

Una vez que haya ingresado deberá dirigirse al apartado de “Solicitudes de Medicamentos” y seleccionar el listado a consultar de acuerdo al año de interés:



En relación al punto 3.

La relación de todos los registros sanitarios otorgados de medicamentos se encuentra publicada por año y se puede consultar en la sección de Listados de Registros Sanitarios de Medicamentos, localizada en el sitio web de COFEPRIS y podrá acceder a ella mediante el siguiente vínculo electrónico:

<https://www.gob.mx/cofepris/documentos/registros-sanitarios-medicamentos>

Una vez que haya ingresado deberá dirigirse al apartado de “Documentos” y seleccionar el listado a consultar de acuerdo al año de interés.

Lo anterior de conformidad de con lo dispuesto en el Artículo 132 de la Ley Federal de Transparencia y Acceso a la Información Pública.

Finalmente, cabe señalar que de conformidad con en el criterio de interpretación SO/003/2017 emitido por el Pleno del Instituto Nacional de Transparencia, Acceso a la Información y Protección de Datos Personales (INAI) Instituto Nacional de Transparencia, Acceso a la Información y Protección de Datos Personales (INAI), no existe obligación de elaborar un informe especial para atender las solicitudes de acceso a la información, así mismo, los artículos 129 y 130 de la Ley General de Transparencia y Acceso a la Información Pública, señalan que los sujetos obligados deberán otorgar acceso a los documentos que se encuentren en sus archivos o que estén obligados a documentar, de acuerdo con sus facultades, competencias o funciones, conforme a las características físicas de la información o del lugar donde se encuentre. Por lo anterior, los sujetos obligados deben garantizar el derecho de acceso a la información del particular, proporcionando la información con la que cuentan en el formato en que la misma obre en sus archivos; sin necesidad de elaborar documentos ad hoc para atender las solicitudes de información.

Criterio SO/003/2017

No existe obligación de elaborar documentos ad hoc para atender las solicitudes de acceso a la información. Los artículos 129 de la Ley General de Transparencia y Acceso a la Información Pública y 130, párrafo cuarto, de la Ley Federal de Transparencia y Acceso a la Información Pública, señalan que los sujetos obligados deberán otorgar acceso a los documentos que se encuentren en sus archivos o que estén obligados a documentar, de acuerdo con sus facultades, competencias o funciones, conforme a las características físicas de la información o del lugar donde se encuentre. Por lo anterior, los sujetos obligados deben garantizar el derecho de acceso a la información del particular, proporcionando la información con la que cuentan en el formato en que la misma obre en sus archivos; sin necesidad de elaborar documentos ad hoc para atender las solicitudes de información.

Ahora bien, por lo que respecta a los puntos **4, 5 y 6** la Subdirección Ejecutiva de Fármacos y Medicamentos, realizó la búsqueda en sus archivos, sin embargo no advirtió resultado alguno. Por lo que se colige que dicha información es **INEXISTENTE**, lo anterior, de acuerdo con el Criterio **SO/007/17** emitido por el Pleno del Instituto Nacional de Transparencia, Acceso a la Información y Protección de Datos Personales mismo que para mayor precisión se transcribe a continuación:

Criterio SO/007/17



Casos en los que no es necesario que el Comité de Transparencia confirme formalmente la inexistencia de la información. La Ley General de Transparencia y Acceso a la Información Pública y la Ley Federal de Transparencia y Acceso a la Información Pública establecen el procedimiento que deben seguir los sujetos obligados cuando la información solicitada no se encuentre en sus archivos; el cual implica, entre otras cosas, que el Comité de Transparencia confirme la inexistencia manifestada por las áreas competentes que hubiesen realizado la búsqueda de la información. No obstante lo anterior, en aquellos casos en que no se advierta obligación alguna de los sujetos obligados para contar con la información, derivado del análisis a la normativa aplicable a la materia de la solicitud; y además no se tengan elementos de convicción que permitan suponer que ésta debe obrar en sus archivos, no será necesario que el Comité de Transparencia emita una resolución que confirme la inexistencia de la información.

Sin otro particular, le envío un cordial saludo.

**SUFRAGIO EFECTIVO NO REELECCIÓN
SUBDIRECTORA EJECUTIVA DE FÁRMACOS Y MEDICAMENTOS**

MARIA GUADALUPE NERY PAREDES

En ejercicio de la facultad delegada por el Artículo Décimo Quinto del Acuerdo por el que se delegan las facultades que se señalan, en los Órganos Administrativos que en el mismo se indican de la Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios, publicado en el Diario Oficial de la Federación el 7 de abril de 2010.