



R.D. N° 3575 -2025-DIGEMID-DICER-EAD/MINSA

RESOLUCIÓN DIRECTORAL

Lima, 12 de setiembre del 2025

Visto: El Acta de Inspección N° 1652-I-2025 de fecha **02 de setiembre del 2025**, expediente N° **25-059911-1 del 21 de mayo del 2025**, presentado por la Sra. Representante Legal **Carla Cuadrado Montano** y la Químico Farmacéutica **Gisela del Pilar Espejo Yep**, con el horario de labor de **Lunes de 01:00 pm. a 04:00 pm y Martes de 11:30 am. a 02:00 pm.**, de la Empresa con Nombre Comercial **JACES TRADE**, con Razón Social **JACES TRADE LOGISTIC S.A.**, con Registro Único del Contribuyente – RUC N° **20607706515**, con Oficina Administrativa en **Cal. Angiolo Bronsino N° 119, Int. A, Urb. San Borja Norte**, distrito de **San borja**, provincia de **Lima**, departamento de **Lima** y Almacén (con servicio de almacenamiento brindado por la Droguería CORPORACION ALIANZA LOGISTICA INTEGRAL – Almacén N° 2) en **Calle Las Colinas Mz. E, Lote 3, Urb. Las Fresas**, distrito del **Callao**, provincia **Constitucional del Callao**, con horario de funcionamiento de **Lunes de 01:00 pm. a 04:00 pm y Martes de 11:30 am. a 02:00 pm.**, sobre **AUTORIZACIÓN SANITARIA DE FUNCIONAMIENTO** de la mencionada empresa como **Droguería**;

CONSIDERANDO:

Que, mediante el expediente del visto la empresa recurrente solicita **AUTORIZACIÓN SANITARIA DE FUNCIONAMIENTO** como **Droguería**, para la Importación, Exportación, Comercialización, Almacenamiento y/o Distribución de: **A) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS:** 1. **Medicamentos:** Especialidades Farmacéuticas y Agentes de Diagnóstico, 2. **Productos Galénicos**, 3. **Productos Dietéticos**, 4. **Productos Edulcorantes**; **B) DISPOSITIVOS MÉDICOS:** 1. **Dispositivos Médicos:** Clase I (De Bajo Riesgo Estéril y de Bajo Riesgo no Estéril), Clase II (De Moderado Riesgo), Clase III (De Alto Riesgo) y Clase IV (Críticos en Materia de Riesgo), 2. **Equipos Biomédicos:** Clase I (De Bajo Riesgo), Clase II (De Moderado Riesgo), Clase III (De Alto Riesgo) y Clase IV (Críticos en Materia de Riesgo), 3. **Equipos Biomédicos de Tecnología Controlada:** Clase II (De Moderado Riesgo), Clase III (De Alto Riesgo) y Clase IV (Críticos en Materia de Riesgo); 4. **De Diagnóstico In vitro** (Reactivo de Diagnóstico); **C) PRODUCTOS SANITARIOS:** 1. **Productos Cosméticos**, 2. **Productos Absorbentes de Higiene Personal**, 3. **Productos de Higiene Doméstica** y 4. **Artículos Sanitarios (Artículos para Bebé)**; **D) RECURSOS TERAPEUTICOS NATURALES:** Producto Natural de Uso en Salud y Recurso Natural de Uso en Salud;

Que, de la evaluación de los documentos presentados, se ha verificado que estos se encuentran conformes con los requisitos establecidos en el Texto Único de Procedimientos Administrativos del Ministerio de Salud -TUPA/MINSA, con respecto al procedimiento N° 136, por lo que, se considera procedente lo solicitado por la mencionada empresa;

Que, el establecimiento farmacéutico en mención **cumple** con las condiciones técnico sanitarias dispuestas en la Normatividad Sanitaria vigente, tal como consta en el Acta de Inspección N° 1652-I-2025 de fecha **02 de setiembre del 2025**;

De conformidad con la Ley N° 29459 “Ley de Productos Farmacéuticos, Dispositivos Médicos y Productos Sanitarios”, “Decreto Legislativo N° 1161 “Ley de Organización y Funciones del Ministerio de Salud”, el Decreto Supremo N° 008-2017-SA, “Reglamento de Organización y Funciones del Ministerio de Salud” y su modificatoria, el Decreto Supremo N° 014-2011-SA “Reglamento de Establecimientos Farmacéuticos” y sus modificatorias; el Decreto Supremo N° 001-2016-SA “Texto Único de Procedimientos Administrativos del Ministerio de Salud” y su modificatoria, el Decreto Supremo N° 004-2019-JUS “Texto Único Ordenado de la Ley N° 27444 “Ley del Procedimiento Administrativo General”;

R.D. N° 3575 -2025-DIGEMID-DICER-EAD/MINSA**SE RESUELVE:**

Artículo 1°.- Autorizar el Funcionamiento de la Droguería con Nombre Comercial **JACES TRADE**, con Razón Social **JACES TRADE LOGISTIC S.A.**, con Registro Único del Contribuyente – RUC N° **20607706515**, con Código de Establecimiento Farmacéutico N° **0125650**, representado legalmente por la Sra. **Carla Cuadrado Montano**, con Oficina Administrativa en **Cal. Angiolo Bronsino N° 119, Int. A, Urb. San Borja Norte**, distrito de **San Borja**, provincia de **Lima**, departamento de **Lima** y Almacén (con servicio de almacenamiento brindado por la Droguería CORPORACION ALIANZA LOGISTICA INTEGRAL – Almacén N° 2) en **Calle Las Colinas Mz. E, Lote 3, Urb. Las Fresas**, distrito del **Callao**, provincia **Constitucional del Callao**, con horario de funcionamiento de **Lunes de 01:00 pm. a 04:00 pm y Martes de 11:30 am. a 02:00 pm.**, autorizada para la Importación, Exportación, Comercialización, Almacenamiento y/o Distribución de: **A) PRODUCTOS FARMACÉUTICOS: 1. Medicamentos:** Especialidades Farmacéuticas y Agentes de Diagnóstico, **2. Productos Galénicos, 3. Productos Dietéticos, 4. Productos Edulcorantes; B) DISPOSITIVOS MÉDICOS: 1. Dispositivos Médicos:** Clase I (De Bajo Riesgo Estéril y de Bajo Riesgo no Estéril), Clase II (De Moderado Riesgo), Clase III (De Alto Riesgo) y Clase IV (Críticos en Materia de Riesgo), **2. Equipos Biomédicos:** Clase I (De Bajo Riesgo), Clase II (De Moderado Riesgo), Clase III (De Alto Riesgo) y Clase IV (Críticos en Materia de Riesgo), **3. Equipos Biomédicos de Tecnología Controlada:** Clase II (De Moderado Riesgo), Clase III (De Alto Riesgo) y Clase IV (Críticos en Materia de Riesgo); **4. De Diagnóstico In vitro** (Reactivo de Diagnóstico); **C) PRODUCTOS SANITARIOS: 1. Productos Cosméticos, 2. Productos Absorbentes de Higiene Personal, 3. Productos de Higiene Doméstica y 4. Artículos Sanitarios (Artículos para Bebé); D) RECURSOS TERAPEUTICOS NATURALES:** Producto Natural de Uso en Salud y Recurso Natural de Uso en Salud; con la Dirección Técnica de la Químico Farmacéutica **Gisela del Pilar Espejo Yep**, con el horario de labor **Lunes de 01:00 pm. a 04:00 pm y Martes de 11:30 am. a 02:00 pm.**, por los motivos expuestos en la parte considerativa de la presente resolución.

Artículo 2°.- Toda modificación o cambio del Establecimiento Farmacéutico, serán autorizados por la Dirección de Inspección y Certificación de la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas – DIGEMID.

Artículo 3°.- El incumplimiento de las normas establecidas dará lugar a la aplicación de las medidas de seguridad sanitaria y sanciones administrativas correspondientes.

Artículo 4°.- Notifíquese la presente Resolución Directoral al interesado, para su conocimiento y fines consiguientes.

Regístrese, comuníquese y cúmplase.