

**MS-DRPIS-0145-01-2023**

**25 de enero de 2023**

**Lic. Erick Rodríguez Steller**  
**Abogado, Unidad de Gestión Jurídica**

**Asunto: Informe solicitado en oficio MS-AJ-UGJ-ER-0054-2023 del 25 de enero de 2023, para dar respuesta al Recurso de Amparo, incoado por el Sr. Marco Antonio Morales Albertazzi, expediente: N°22-028575-0007-CO.**

**Estimado señor:**

La suscrita, Andrea Morales Fiesler, mayor, en unión de hecho, médico, cédula 109860993, vecina de Cartago, en mi condición de Directora a.i. de la Dirección de Regulación de Productos de Interés Sanitario, en atención al oficio MS-AJ-UGJ-ER-0054-2023 referido, en el que solicita: *“realizar, en lo posible, la certificación de los estudios de seguridad y efectividad de la vacuna bivalente COVID-19 como refuerzo que se acordó comprar con fondos públicos, así como toda la sustentación técnico-científica para justificar esta compra, además su registro sanitario y la certificación de que estas ya completaron los ensayos clínicos”*, le indico lo siguiente:

La vacuna bivalente COVID-19, no cuenta con registro sanitario ante esta Dirección, por lo tanto, no podemos conforme a las competencias de esta Dirección, certificar los estudios de seguridad y efectividad de la vacuna bivalente COVID-19, ni la sustentación técnico-científica para justificar esa compra.

Sin otro particular suscribe atentamente,

**Dirección de Regulación de Productos de Interés Sanitario**

**Andrea Morales Fiesler**  
**Directora a.i**



LVS/VJ

Cc.

Archivo

**Dirección de Regulación de Productos de Interés Sanitario**

[drpis.correspondencia@misalud.go.cr](mailto:drpis.correspondencia@misalud.go.cr)>

Tel. 2222-7887

[www.ministeriodesalud.go.cr](http://www.ministeriodesalud.go.cr)