

Preguntas Frecuentes

Sistema Venezolano de Registro Control de Medicamentos y Evaluación de Productos Sanitarios (SIVERC)

mayo 2023

Ftco. Coralia Arteaga

Gente, Ciencia y Tecnología al Servicio de la Salud

Plan Piloto SIVERC versión 2023

- Inició el 16/01/2023.
- Se seleccionaron 20 empresas que tenían citas para someter Registros Sanitarios por el sistema de citas tradicional, se contactaron vía correo electrónico en 12/2022 y todas confirmaron su participación.
- Se registraron en el sistema 08 empresas de las 20 convocadas.
- Solo **02** empresas participaron y sometieron sus solicitudes de Registro Sanitario durante el plan.
- El plan piloto concluyó el 14/03/2023 (02 meses).

Información General

Antes de crear una nueva solicitud, asegúrese de:

- ✓ Contar con toda la información requerida en los formularios digitales y la documentación en formato .pdf a adjuntar según el tipo de trámite.
- ✓ Verificar la categoría que le corresponde al producto a registrar y emplear el formulario correcto de acuerdo a la misma, en caso contrario deberá eliminar la solicitud y generar otra en un nuevo formulario.

Gente, Ciencia y Tecnología al Servicio de la Salud

Actualizaciones

- ✓ Usted dispondrá de **10 días** continuos para completar la solicitud y enviarla, de lo contrario el sistema la eliminará automáticamente enviándola a la papelera de reciclaje del SIVERC y tendrá que comenzar el proceso nuevamente.
- ✓ Se emitieron circulares donde se establecen plazo de adecuación para alguno recaudos solicitados.
- ✓ Se actualizaron los instructivos y guías de elaboración de solicitudes de Registro de Especialidades Farmacéuticas y Productos Biológicos.

Actualizaciones

- ✓ Se crearon solicitudes de **Práctica** en el sistema para que los usuarios que no conocen el sistema se familiaricen con la herramienta.
- ✓ **En la semana del 8-12 mayo 2023, se realizaron ajustes adicionales en el proceso y actualizaciones en el sistema que permitirán la optimización del proceso de registro y el uso de la herramienta SIVERC, dichas actualizaciones no afectarán las solicitudes que fueron recibidas antes de esta fecha.**

Consideraciones para el uso del SIVERC:

- ✓ Consultar las Guías e Instructivos publicados en la pagina web de la institución.
- ✓ Sólo podrá crear un tipo de solicitud por cada tipo de trámite; una vez que la misma haya sido enviada, el sistema le dejará crear una nueva solicitud para este tipo de trámite.
- ✓ El sistema sólo permitirá el envío de las solicitudes que se encuentren completas (tanto en la información solicitada en los campos del mismo, como en los documentos a adjuntar).

Consideraciones para el uso del SIVERC:

- ✓ El peso de cada página debe ser de 100KB aproximadamente sin exceder los 120KB. Es responsabilidad de la parte interesada asegurar que los archivos adjuntos corresponden a digitalizaciones fieles de los documentos originales así como su legibilidad.
- ✓ Antes de enviar la solicitud verifique la información cargada y que los documentos adjuntos se visualicen correctamente.

¿Puedo yo actualizar los datos de mi cuenta?

SÍ

¿Cómo lo hago?

Gente, Ciencia y Tecnología al Servicio de la Salud

Desde el icono de utilidades, pueden ser actualizados por los mismos usuarios los datos relacionados con las cuentas de Empresa y Farmacéutico Patrocinante



Desde allí podrá realizar las siguientes acciones:

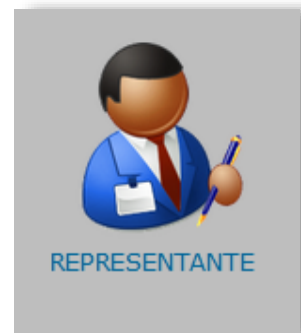


Sólo podrá modificar o actualizar los campos en blanco

**¿Necesito tener varias cuentas para
usar el sistema y hacer solicitudes?**

El sistema solo requiere de dos tipos de cuenta:

Empresa Representante



Farmacéutico Patrocinante

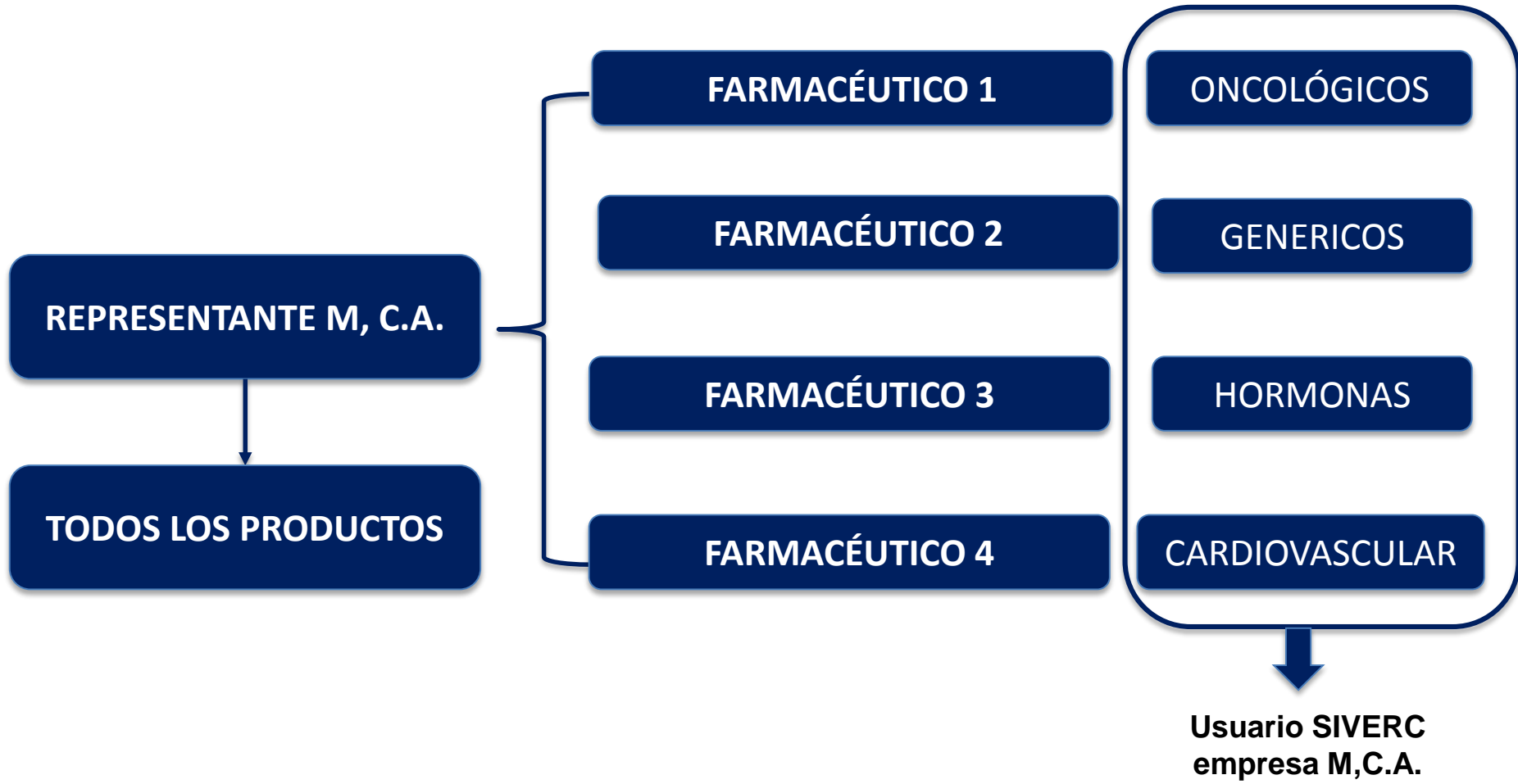


Ambas cuentas deben tener una relación asociativa

¿Cuántas cuentas puede tener una Empresa Representante?

Gente, Ciencia y Tecnología al Servicio de la Salud

Cada Razón Social asociada a una Casa de Representación o empresa con función de Representante solo debe crear **una (01) cuenta**, aún cuando tenga en su plantilla varios Farmacéuticos Patrocinantes.



¿Qué puede hacer la Empresa Representante desde su usuario?

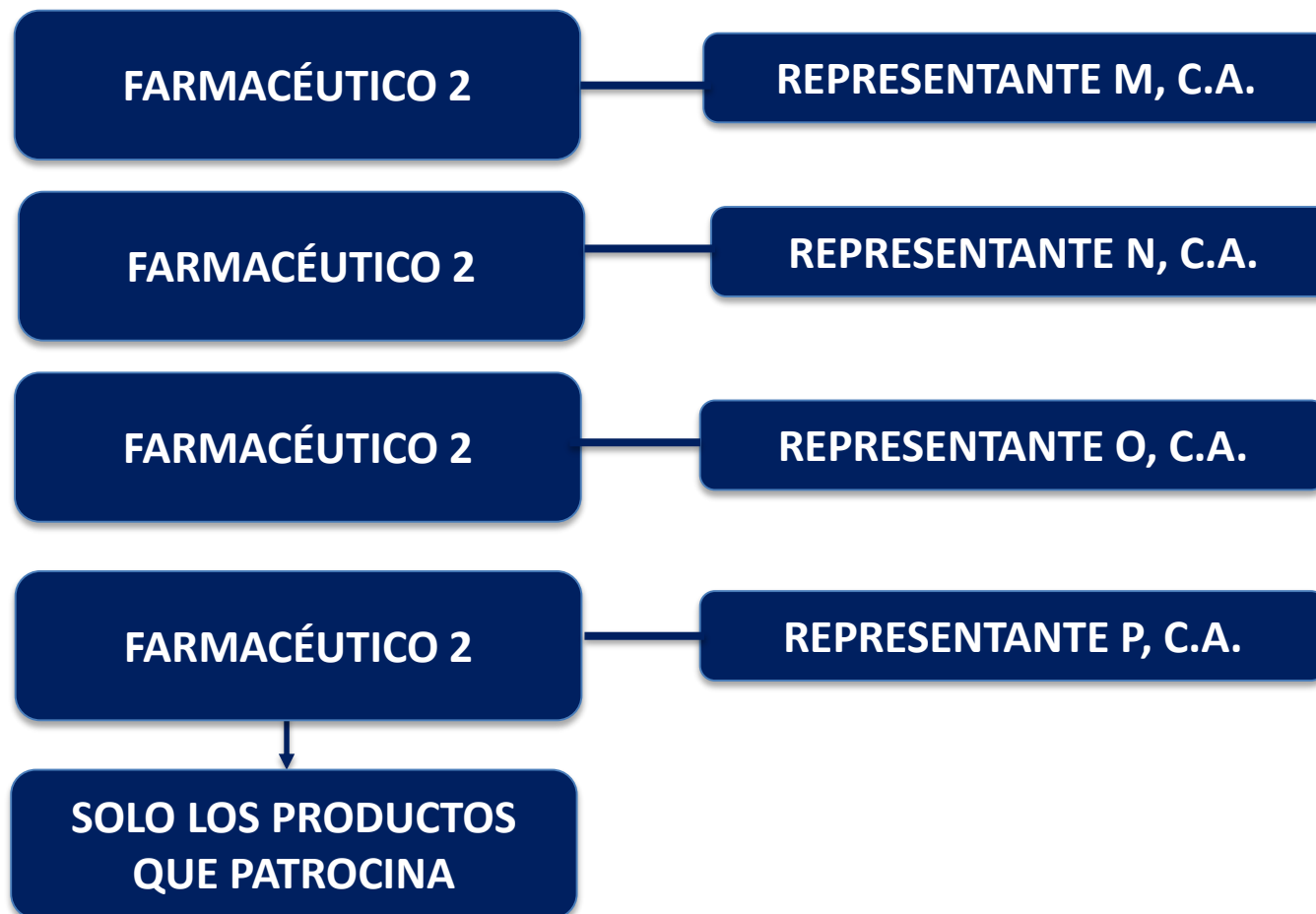
Gente, Ciencia y Tecnología al Servicio de la Salud

Desde la cuenta de Representante solo se realizará el **monitoreo de solicitudes o trámites** que realice el Farmacéutico en su nombre.

¿Cuántas cuentas puede tener un Farmacéutico Patrocinante?

Gente, Ciencia y Tecnología al Servicio de la Salud

El Farmacéutico Patrociante debe crear una cuenta de “PATROCINANTE” para cada Casa de Representación o empresa con función de Representante con la cual tenga una relación laboral.



Gente, Ciencia y Tecnología al Servicio de la Salud

¿Qué puede hacer el Farmacéutico Patrocinante desde su usuario?

Gente, Ciencia y Tecnología al Servicio de la Salud

Solicitudes de Registro Sanitario de Especialidades Farmacéuticas y Productos Biológicos

En una fase posterior que será anunciada en su momento, Renovaciones de Registro Sanitario y cambios Postregistro.

Seguimiento de las solicitudes.

**¿Qué debo hacer si una empresa
que requiero para completar una
solicitud, no aparece en el
catálogo?**

Debe enviar un correo electrónico solicitando la inclusión de la misma, a la dirección:

productos.siverc2023@gmail.com

¿Qué debo hacer si una sustancia no aparece en el catálogo?

Gente, Ciencia y Tecnología al Servicio de la Salud

¿Está seguro que verificó todos los sinónimos químicos? ¿No lo encontró?












Debe enviar un correo electrónico solicitando la inclusión de la misma, a la dirección:

productos.siverc2023@gmail.com

¿Cómo está organizado el menú de la Cuenta del Patrocinante?

Gente, Ciencia y Tecnología al Servicio de la Salud






Bandejas del Usuario Farmacéutico Patrocinante:

-  **En Preparacion (3)** → Solicitudes en elaboración.
-  **Enviadas (1)** → **En Admisión esperando su revisión.**
Se pueden generar Faltantes en esta etapa (01) 
-  **Admitidas (2)** → Solicitudes Admitidas, en espera de entrega de la muestras
-  **Rechazadas (1)** → Solicitudes Evaluadas con dictamen No Conforme.
-  **En Evaluacion (1)** → Solicitudes Admitidas asignadas para su **Evaluación.**
Se pueden generar Boletas en esta etapa (01) 
-  **Con decision FINAL (0)** → Con Certificados de Aprobación y Condiciones de C. 
-  **Papelera (13)** → Solicitudes eliminadas por incumplimiento de plazos.
-  **Retiradas (1)** → Retirada del proceso por el solicitante.

¿Qué puedo hacer en cada una de las opciones del menú de la Cuenta del Patrocinante?

Gente, Ciencia y Tecnología al Servicio de la Salud

Usuario Farmacéutico Patrocinante:

 En Preparacion (3)	Nuevo Renovacion Variacion Abrir Eliminar Copiar Imprimir Enviar
 Enviadas (1)	Copiar Imprimir Pagos Consultar
 Admitidas (2)	Copiar Consultar Retirar Formulario Pagos
 Rechazadas (1)	Consultar Copiar Formulario
 En Evaluacion (1)	Copiar Consultar Retirar Formulario Pagos
 Con decision FINAL (0)	Copiar Consultar Formulario Pagos
 Papelera (13)	Consultar Vaciar
 Retiradas (1)	Consultar Formulario Copiar Eliminar

¿Cómo o donde puedo consultar el Faltante o Boleta?

Gente, Ciencia y Tecnología al Servicio de la Salud

1. En el correo electrónico asociado a la cuenta de Patrocinante
2. En el sistema:

 **Sistema Venezolano de Registro, Control de Medicamentos y Evaluación de Productos Sanitarios**

INSTITUTO NACIONAL DE HIGIENE "Rafael Rangel" 

Ventanilla Unica de Servicios

INFORMACION DEL SISTEMA CONTACTANOS

Usuario: ANA SOFIA Tipo de Cuenta: PATROCINANTE

ESPECIALIDADES FARMACEUTICAS

Buscar en nombre del producto

	Solicitud No.	Tipo de Tramite	Nombre del producto	Fecha de creación	Estatus Actual	Fecha del Estatus	Nota de Ventanilla
<input type="checkbox"/>	202300140	F-RCDM-033	Prueba PRODUCTO CONOCIDO GENERICO 50 mg mL SOLUCION	17-04-2023	Enviada 	21-04-2023	SI (1) 12-11-2026

En Preparacion (1)
Enviadas (1)
Admitidas (1)
Rechazadas (1)
En Evaluacion (1)
Con decision FINAL (0)
Papelera (13)
Retiradas (1)

Filtros Adicionales

Nota de Ventanilla

Contenido del Faltante o Boleta

¿Cómo es la estructura del Faltante o la Boleta?

Gente, Ciencia y Tecnología al Servicio de la Salud

Mensajes Faltante Solicitud No. :202300140

Fecha

21-04-2023 Fecha: 21-04-2023

Ciudadano (a):
DR.(A)
Ana Sofia

Nombre del Producto: Prueba PRODUCTO CONOCIDO GENERICO 50 mg mL SOLUCION, Solucion, ,
Solicitud de tramite No. : 202300140

El Instituto Nacional de Higiene "Rafael Rangel", a través del Departamento de Admisión adscrito a la Dirección de Autorizaciones Sanitarias de Medicamentos, le notifica que para continuar con la evaluación de su solicitud debe remitir antes de **21-05-2023**, lo siguiente:

Si una revisión de la información recién presentada todavía da lugar a observaciones, la solicitud se considerará no admisible.

Estado de la solicitud actualizada: **no recibida**.

Debe realizar las correcciones o aclaratorias que correspondan.

Parte	Documento
Especificaciones y Certificados Analíticos	
1	Especificaciones y Certificado Analítico del Producto Terminado
	Comentarios : El resultado analítico de contenido se encuentran fuera de especificación.
Certificado de Producto Farmaceutico	
1	Certificado de Producto Farmaceutico
	Comentarios : No se encuentra apostillado el documento.

Enter

Fecha de emisión del faltante o boleta

Datos de la Solicitud

Fecha limite para dar respuesta

Recaudos con requerimientos

¿Cómo debo responder un Faltante o Boleta?

Gente, Ciencia y Tecnología al Servicio de la Salud

Para dar respuesta a los requerimientos de la unidad de admisión u otras unidades evaluadoras, ingrese en "enviadas" o en "evaluación" según sea el caso y ubíquese en la solicitud que va a responder:



Sistema Venezolano de Registro, Control de Medicamentos y Evaluación de Productos Sanitarios

Ventanilla Unica de Servicios

INFORMACION DEL SISTEMA CONTACTANOS

ESPECIALIDADES FARMACEUTICAS

Usuario: ANA SOFIA Tipo de Cuenta: PATROCINANTE

Cerrar Sesión Productos

Copiar Retirar Imprimir Pagos Consultar

Buscar en nombre del producto

<input type="checkbox"/>	Solicitud No.	Tipo de Tramite	Nombre del producto	Fecha de creacion	Estatus Actual	Fecha del Estatus	Nota de Ventanilla
<input type="checkbox"/>	202300140	F-RCDM-033	Prueba PRODUCTO CONOCIDO GENERICO 50 mg mL SOLUCION	17-04-2023	Enviada 	21-04-2023	S(1) 12-11-2026

En Preparación (1)

Enviadas (1)

Admitidas (1)

Rechazadas (1)

En Evaluación (1)

Con decision FINAL (0)

Papelera (13)


Retiradas (1)

Filtros Adicionales

Nota de Ventanilla Todos ▾

Contenido del Faltante o Boleta

Para abrir la solicitud y editarla, pulse la columna : **Nombre del producto o en el número de la solicitud**

<input type="checkbox"/>	Solicitud No.	Tipo de Tramite	Nombre del producto	Fecha de creacion	Estatus Actual	Fecha del Estatus	Nota de Ventanilla
<input type="checkbox"/>	202300140	F-RCDM-033	Prueba PRODUCTO CONOCIDO GENERICO 50 mg mL SOLUCION	17-04-2023	Enviada 	21-04-2023	Si (1) 12-11-2026

Gente, Ciencia y Tecnología al Servicio de la Salud

En el caso de que el Faltante o Boleta se refiera a documentos anexos deberá:

1) Ingresar al producto

ESPECIALIDADES FARMACEUTICAS

Usuario: ANA SOFIA Tipo de Cuenta: PATROCINANTE

CREACION DE SOLICITUDES

Solicitud No. 202300140 Guardar datos Regresar Cerrar Sesión Productos

Tipo de Tramite Registro Sanitario de Especialidades Farmaceuticas. PRODUCTO CONOCIDO GENERAL

Fecha del tramite 17-04-2023

Nombre del producto Prueba PRODUCTO CONOCIDO GENERICO 50 mg mL SOLUCION

INFORMACION DE PRODUCTO INFORMACION GENERAL DEL TRAMITE

Principios Activos aprobados en el país? Si

Producto de convenio No

Producto Esencial? Si

Procedencia Nacional

Cantidad de formulas Una formula

Forma Farmaceutica 036 Solucion

Via de administracion 001 Oral

Condicion de dispensacion 02 Sin Prescripcion Facultativa

Tipo de Envase para la Venta Ambos

Fecha estimada de comercializacion 24-04-2024

2) Pulsar Información General del Trámite y Documentos Requeridos

INFORMACION DE PRODUCTO INFORMACION GENERAL DEL TRAMITE

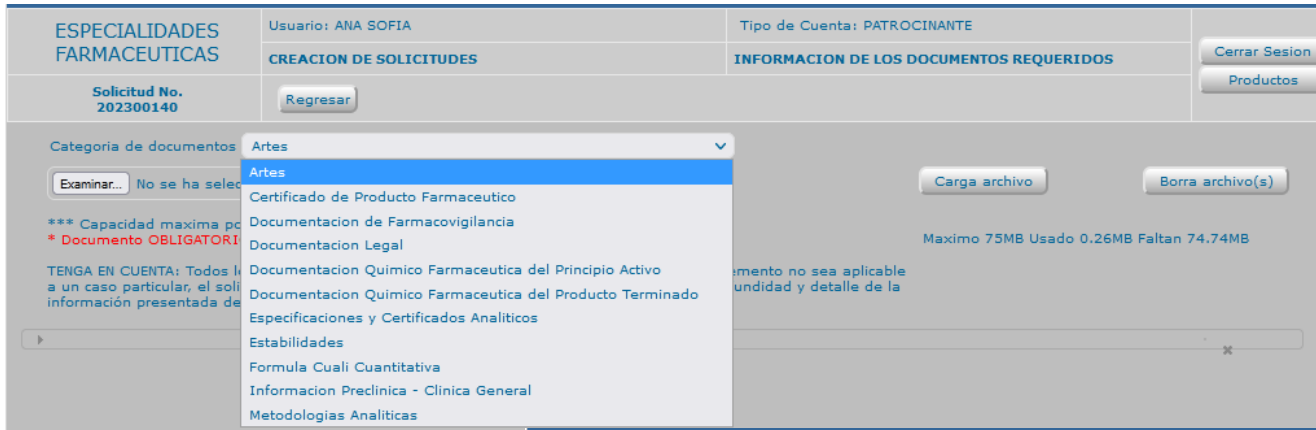
DOCUMENTOS REQUERIDOS INFORMACION DEL PAGO

INFORMACION DE EMPRESAS/PERSONAS INVOLUCRADAS

Propietario	✓	🗑️
Fabricante	✓	🗑️
Fabricante materia producto final	✓	🗑️
Fabricante principio activo	✓	🗑️
Fabricante envasador	✓	🗑️
Fabricante envasador adicional	✓	🗑️
Fabricante Adicional	✓	🗑️

Gente, Ciencia y Tecnología al Servicio de la Salud

3) Ingresar la categoría del documento cuestionado



The screenshot shows the user interface for document management. At the top, there is a header with 'ESPECIALIDADES FARMACEUTICAS' and 'USUARIO: ANA SOFIA'. Below this, there are navigation tabs: 'CREACION DE SOLICITUDES' and 'INFORMACION DE LOS DOCUMENTOS REQUERIDOS'. A dropdown menu is open, showing a list of document categories such as 'Artes', 'Certificado de Producto Farmaceutico', 'Documentacion de Farmacovigilancia', etc. The 'Artes' category is currently selected. There are buttons for 'Cargar archivo' and 'Borrar archivo(s)'. A status bar indicates 'Maximo 75MB Usado 0.26MB Faltan 74.74MB'.

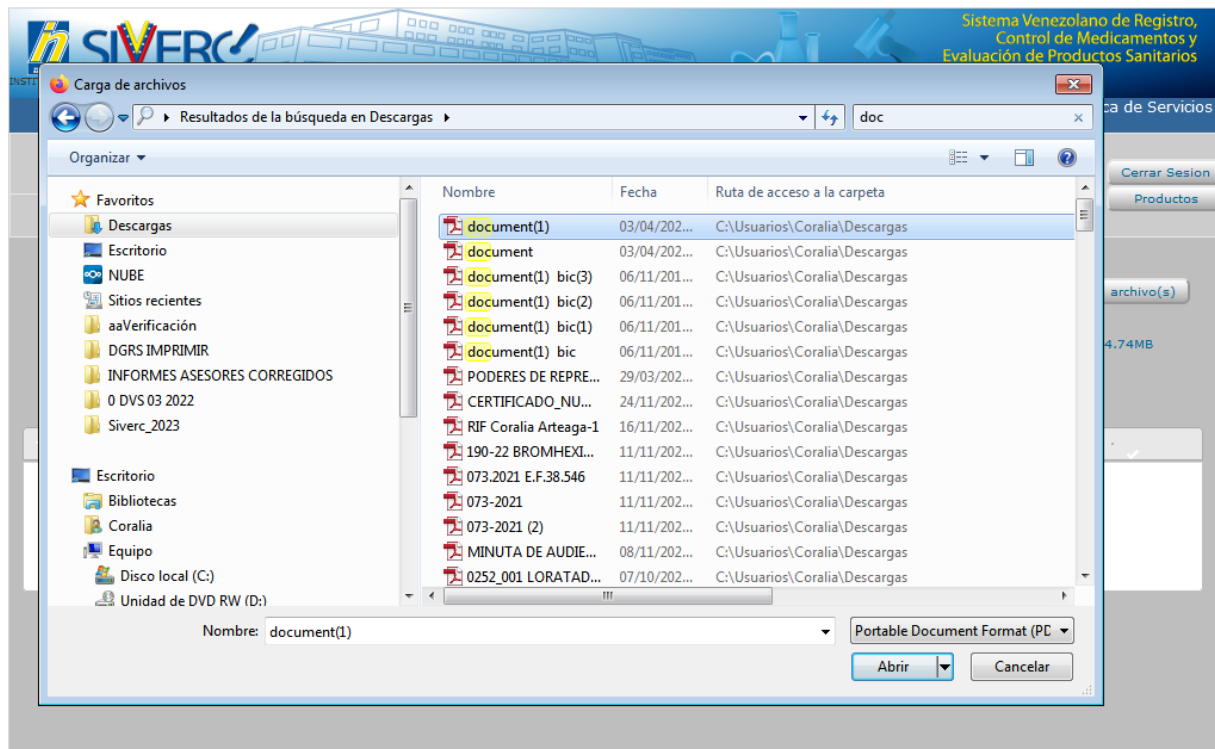
4) Luego el documento a corregir, el cual aparecerá en rojo.

5) Pulse "examinar"



The screenshot shows the user interface after selecting a document category. The 'Examinar...' button is highlighted with a red box. Below the button, there is a message: 'No se ha seleccionado ningún archivo.' There are buttons for 'Cargar archivo' and 'Borrar archivo(s)'. A status bar indicates 'Maximo 75MB Usado 0.26MB Faltan 74.74MB'. Below this, there is a list of documents, with the first one, 'CPF01 Certificado de Producto Farmaceutico', highlighted in red. Below the list, there is a preview area showing a document icon and the filename 'ef_SREF-0005_202300140_CPF_CPF01_1.pdf (5.73 KB)'. There is a red exclamation mark icon next to the filename.

6) Seleccione el nuevo archivo que desea anexar



Sistema Venezolano de Registro,
Control de Medicamentos y
Evaluación de Productos Sanitarios

Resultados de la búsqueda en Descargas

Organizar

Nombre	Fecha	Ruta de acceso a la carpeta
document(1)	03/04/202...	C:\Usuarios\Coralia\Descargas
document	03/04/202...	C:\Usuarios\Coralia\Descargas
document(1) bic(3)	06/11/201...	C:\Usuarios\Coralia\Descargas
document(1) bic(2)	06/11/201...	C:\Usuarios\Coralia\Descargas
document(1) bic(1)	06/11/201...	C:\Usuarios\Coralia\Descargas
document(1) bic	06/11/201...	C:\Usuarios\Coralia\Descargas
PODERES DE REPRE...	29/03/202...	C:\Usuarios\Coralia\Descargas
CERTIFICADO_NU...	24/11/202...	C:\Usuarios\Coralia\Descargas
RIF Coralia Arteaga-1	16/11/202...	C:\Usuarios\Coralia\Descargas
190-22 BROMHEXI...	11/11/202...	C:\Usuarios\Coralia\Descargas
073.2021 E.F.38.546	11/11/202...	C:\Usuarios\Coralia\Descargas
073-2021	11/11/202...	C:\Usuarios\Coralia\Descargas
073-2021 (2)	11/11/202...	C:\Usuarios\Coralia\Descargas
MINUTA DE AUDIE...	08/11/202...	C:\Usuarios\Coralia\Descargas
0252_001 LORATAD...	07/10/202...	C:\Usuarios\Coralia\Descargas

Nombre: document(1) Portable Document Format (PDF)

Abrir Cancelar

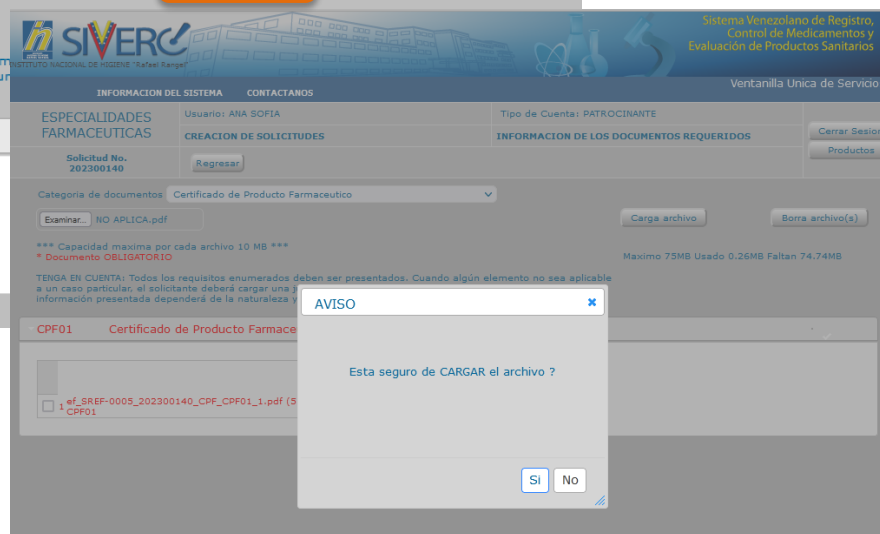
Gente, Ciencia y Tecnología al Servicio de la Salud

7) Pulsar "Cargar archivo"



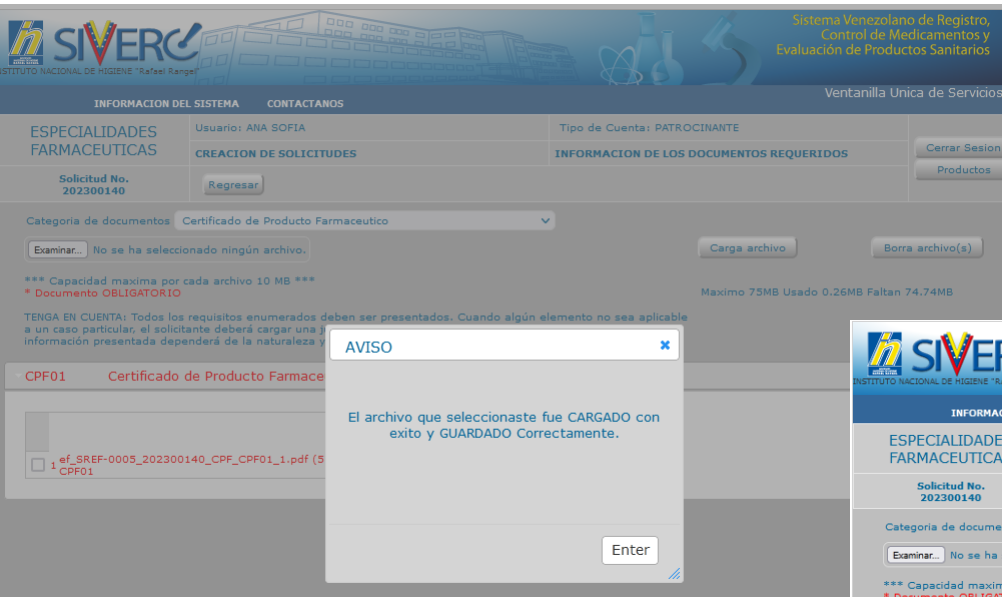
The screenshot shows the SIVERO web application interface. At the top, there is a navigation bar with the SIVERO logo and the text "Sistema Venezolano de Registro, Control de Medicamentos y Evaluación de Productos Sanitarios". Below this, there is a header with "INFORMACION DEL SISTEMA" and "CONTACTANOS". The main content area displays user information: "Usuario: ANA SOFIA", "Tipo de Cuenta: PATROCINANTE", and "Solicitud No. 202300140". There are buttons for "Cerrar Sesion" and "Productos". The "CATEGORIA DE DOCUMENTOS" is set to "Certificado de Producto Farmaceutico". A file upload area shows a file named "NO APLICACION.pdf" with a "Carga archivo" button highlighted in an orange box. Below the upload area, there is a warning message: "*** Capacidad maxima por cada archivo 10 MB ***" and "* Documento OBLIGATORIO". A list of documents is shown, including "CPF01 Certificado de Producto Farmaceutico" with a file named "ef_SREF-0005_202300140_CPF_CPF01_1.pdf (5.73 KB)".

8) Confirme la acción



The screenshot shows the SIVERO web application interface with a confirmation dialog box. The dialog box is titled "AVISO" and contains the text: "Esta seguro de CARGAR el archivo ?". There are two buttons at the bottom of the dialog: "Si" and "No". The background shows the same interface as the previous screenshot, but the "Carga archivo" button is no longer highlighted.

El sistema le confirma que se cargo exitosamente el archivo



Sistema Venezolano de Registro, Control de Medicamentos y Evaluación de Productos Sanitarios

Ventanilla Unica de Servicios

INFORMACION DEL SISTEMA CONTACTANOS

ESPECIALIDADES FARMACEUTICAS

Usuario: ANA SOFIA Tipo de Cuenta: PATROCINANTE

CREACION DE SOLICITUDES INFORMACION DE LOS DOCUMENTOS REQUERIDOS

Solicitud No. 202300140

Regresar

Cerrar Sesión Productos

Categoría de documentos: Certificado de Producto Farmaceutico

Examinar... No se ha seleccionado ningún archivo.

Carga archivo Borra archivo(s)

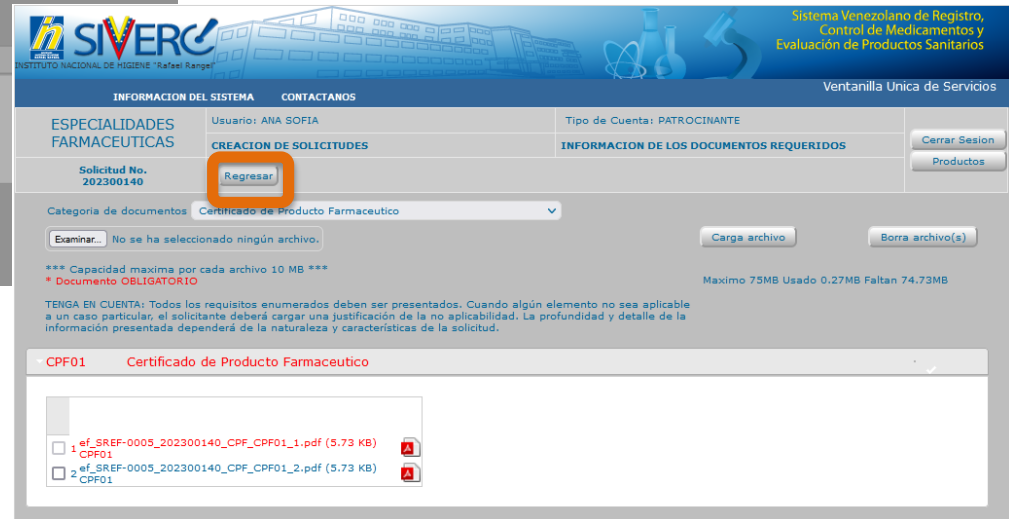
*** Capacidad maxima por cada archivo 10 MB ***
* Documento OBLIGATORIO

Maximo 75MB Usado 0.26MB Faltan 74.74MB

AVISO

El archivo que seleccionaste fue CARGADO con éxito y GUARDADO Correctamente.

Enter



Sistema Venezolano de Registro, Control de Medicamentos y Evaluación de Productos Sanitarios

Ventanilla Unica de Servicios

INFORMACION DEL SISTEMA CONTACTANOS

ESPECIALIDADES FARMACEUTICAS

Usuario: ANA SOFIA Tipo de Cuenta: PATROCINANTE

CREACION DE SOLICITUDES INFORMACION DE LOS DOCUMENTOS REQUERIDOS

Solicitud No. 202300140

Regresar

Cerrar Sesión Productos

Categoría de documentos: Certificado de Producto Farmaceutico

Examinar... No se ha seleccionado ningún archivo.

Carga archivo Borra archivo(s)

*** Capacidad maxima por cada archivo 10 MB ***
* Documento OBLIGATORIO

Maximo 75MB Usado 0.27MB Faltan 74.73MB

TENGA EN CUENTA: Todos los requisitos enumerados deben ser presentados. Cuando algún elemento no sea aplicable a un caso particular, el solicitante deberá cargar una justificación de la no aplicabilidad. La profundidad y detalle de la información presentada dependerá de la naturaleza y características de la solicitud.

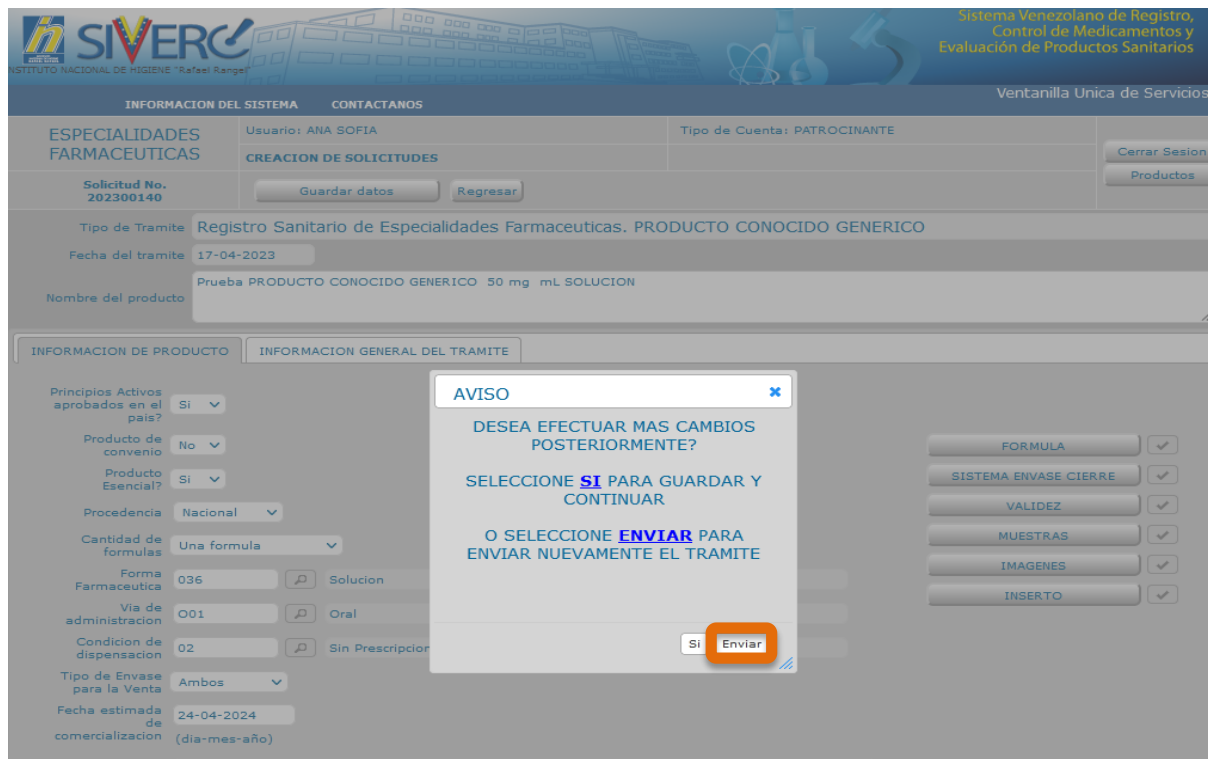
CPF01 Certificado de Producto Farmaceutico

1_ef_SREF-0005_202300140_CPF_CPF01_1.pdf (5.73 KB) CPF01

2_ef_SREF-0005_202300140_CPF_CPF01_2.pdf (5.73 KB) CPF01

9) Pulsar “Regresar”

10) Responda de acuerdo a la acción a realizar, en este caso “Enviar”, desde aquí se le permite responder y remitir la respuesta para ser evaluada o continuar respondiendo los requerimientos.



Sistema Venezolano de Registro,
Control de Medicamentos y
Evaluación de Productos Sanitarios

Ventanilla Única de Servicios

INFORMACION DEL SISTEMA CONTACTANOS

ESPECIALIDADES FARMACEUTICAS Usuario: ANA SOFIA Tipo de Cuenta: PATROCINANTE

CREACION DE SOLICITUDES

Solicitud No. 202300140 Guardar datos Regresar Cerrar Sesión Productos

Tipo de Trámite Registro Sanitario de Especialidades Farmaceuticas. PRODUCTO CONOCIDO GENERICO

Fecha del trámite 17-04-2023

Nombre del producto Prueba PRODUCTO CONOCIDO GENERICO 50 mg mL SOLUCION

INFORMACION DE PRODUCTO INFORMACION GENERAL DEL TRAMITE

Principios Activos aprobados en el país? Si

Producto de convenio No

Producto Esencial? Si

Procedencia Nacional

Cantidad de formulas Una formula

Forma Farmaceutica 036 Solucion

Via de administracion 001 Oral

Condicion de dispensacion 02 Sin Prescripcion

Tipo de Envase para la Venta Ambos

Fecha estimada de comercializacion 24-04-2024 (dia-mes-año)

FORMULA SISTEMA ENVASE CIERRE VALIDEZ MUESTRAS IMAGENES INSERTO

AVISO

DESEA EFECTUAR MAS CAMBIOS POSTERIORMENTE?

SELECCIONE **SI** PARA GUARDAR Y CONTINUAR

O SELECCIONE **ENVIAR** PARA ENVIAR NUEVAMENTE EL TRAMITE

Si Enviar

Gente, Ciencia y Tecnología al Servicio de la Salud

11) Nuevamente se le solicita confirmar la acción a realizar, una vez pulsado el botón enviar.



Sistema Venezolano de Registro, Control de Medicamentos y Evaluación de Productos Sanitarios

Ventanilla Única de Servicios

INFORMACION DEL SISTEMA CONTACTANOS

ESPECIALIDADES FARMACEUTICAS

Usuario: ANA SOFIA Tipo de Cuenta: PATROCINANTE

CREACION DE SOLICITUDES

Cerrar Sesión

Productos

Solicitud No. 202300140

Guardar datos Regresar

Tipo de Tramite: Registro Sanitario de Especialidades Farmaceuticas. PRODUCTO CONOCIDO GENERICO

Fecha del tramite: 17-04-2023

Nombre del producto: Prueba PRODUCTO CONOCIDO GENERICO 50 mg mL SOLUCION

INFORMACION DE PRODUCTO INFORMACION GENERAL DEL TRAMITE

Principios Activos aprobados en el país? Si

Producto de convenio No

Producto Esencial? Si

Procedencia Nacional

Cantidad de formulas Una formula

Forma Farmaceutica 036 Solucion

Via de administracion 001 Oral

Condicion de dispensacion 02 Sin Prescripcion Facultativa

Tipo de Envase para la Venta Ambos

Fecha estimada de comercializacion 24-04-2024 (dia-mes-año)

FORMULA

SISTEMA ENVASE CIERRE

VALIDEZ

MUESTRAS

IMAGENES

INSERTO

AVISO

Ha seleccionado ENVIAR, esto significa que no podrá realizar cambios adicionales en esta solicitud. ¿Confirmar envío?

Mantener tramite abierto Enviar

Gente, Ciencia y Tecnología al Servicio de la Salud

Una vez que se envía la respuesta, la solicitud se visualiza en la bandeja de la siguiente manera:

ESPECIALIDADES FARMACEUTICAS

Usuario: ANA SOFIA Tipo de Cuenta: PATROCINANTE

Cerrar Sesión

Copiar Retirar Imprimir Pagos Consultar

Productos

Buscar en nombre del producto

<input type="checkbox"/>	Solicitud No.	Tipo de Tramite	Nombre del producto	Fecha de creacion	Estatus Actual	Fecha del Estatus	Nota de Ventanilla
<input type="checkbox"/>	202300140	F-RCDM-033	Prueba PRODUCTO CONOCIDO GENERICO 50 mg mL SOLUCION	17-04-2023	Enviada 	21-04-2023	No

En Preparación (1)

Enviadas (1)

Admitidas (1)

Rechazadas (1)

En Evaluación (1)

Con decisión FINAL (0)

Papelera (13)

Retiradas (1)

En este punto si pulsa el nombre del producto comprobará que no se pueden realizar más modificaciones.

ESPECIALIDADES FARMACEUTICAS


Usuario: ANA SOFIA Tipo de Cuenta: PATROCINANTE

Cerrar Sesión

Copiar Retirar Imprimir Pagos Consultar

Productos

Buscar en nombre del producto

<input type="checkbox"/>	Solicitud No.	Tipo de Tramite	Nombre del producto	Fecha de creacion	Estatus Actual	Fecha del Estatus	Nota de Ventanilla
<input type="checkbox"/>	202300140	F-RCDM-033	Prueba PRODUCTO CONOCIDO GENERICO 50 mg mL SOLUCION	17-04-2023	Enviada 	21-04-2023	No

En Preparación (1)

Enviadas (1)

Admitidas (1)

Rechazadas (1)

En Evaluación (1)

Con decisión FINAL (0)

Papelera (13)

Retiradas (1)

Filtros Adicionales

Nota de Ventanilla: Todos

AVISO

No se puede editar porque ya no esta en preparacion

Enter

En el caso de que requiera modificar, anexar o corregir los datos de la solicitud como:

Nombre del Producto

**Información del Producto:
Fórmula, SEC
Validez, Muestras, Imágenes,
Inserto.**

**Información de empresas/
personas involucradas.**

ESPECIALIDADES FARMACEUTICAS	Usuario: ANA SOFIA	Tipo de Cuenta: PATROCINANTE	Cerrar Sesión
CREACION DE SOLICITUDES			Productos
Solicitud No. 202300140	Guardar datos	Regresar	
Tipo de Tramite: Registro Sanitario de Especialidades Farmaceuticas. PRODUCTO CONOCIDO GENERICO			
Fecha del tramite: 17-04-2023			
Nombre del producto: Prueba PRODUCTO CONOCIDO GENERICO 50 mg mL SOLUCION			
INFORMACION DE PRODUCTO		INFORMACION GENERAL DEL TRAMITE	
Principios Activos aprobados en el pais?	Si	FORMULA	<input checked="" type="checkbox"/>
Producto de convenio	No	SISTEMA ENVASE CIERRE	<input checked="" type="checkbox"/>
Producto Esencial?	Si	VALIDEZ	<input checked="" type="checkbox"/>
Procedencia	Nacional	MUESTRAS	<input checked="" type="checkbox"/>
Cantidad de formulas	Una formula	IMAGENES	<input checked="" type="checkbox"/>
Forma Farmaceutica	036 Solucion	INSERTO	<input checked="" type="checkbox"/>
Via de administracion	O01 Oral		
Condicion de dispensacion	02 Sin Prescripcion Facultativa		
Tipo de Envase para la Venta	Ambos		
Fecha estimada de comercializacion	24-04-2024 (dia-mes-año)		

Deberá ingresar en cada punto y seleccionar de los catálogos desplegados la nueva opción o editar la ya existente.

En caso de tener observaciones, consultas o de requerir el ingreso de nuevas: sustancias, materiales de empaque, sistemas envases cierres, códigos ATC, asociaciones, entre otras (deberá adjuntar el soporte bibliográfico correspondiente), empresas **debe enviar un mensaje a la dirección de correo electrónico:**

productos.siverc2023@gmail.com