

PARTICIPACIÓN CIUDADANA

ACTUALIZADA AL MES DE MARZO DE 2018

Unidad Tecnica	Nombre del mecanismo de PC	Descripción de su objetivo	Requisitos de participación	Cantidad de Espacios de P.C.	Cantidad de Personas Participantes en los espacios de P.C.	Detalle de los Contenidos abordados	Informe de Resultados del uso de dichos mecanismos
Unidad de Estupefacientes	Manejo de Sistemas Virtuales	Capacitar a personal de farmacias que dispensan medicamentos clasificados como estupefacientes o psicotropicos y personal de empresas que comercializan o utilizan sustancias clasificadas como precursores quimicos	Dispensar en el establecimiento farmaceutico medicamentos clasificados como estupefacientes, psicotropicos o agregados, comercializar o utilizar en la empresa sustancias clasificadsa como precursores quimicos	27	66	Capacitación sobre el manejo del portal de recetas en línea y los reportes de comercialización o uso de precursores quimicos	Utilización del sistema de dispensación de medicamentos controlados en el 100% de farmacias autorizadas para la dispensación de este tipo de medicamento
Unidad de Registro de Insumos Médicos	Capacitación para clasificar por Riesgo Sanitario DM	Que el regulado tenga la capacidad de clasificar los DM, según el riesgo sanitario, según las reglas establecidas en la "Guía del Usuario para el registro de dispositivos médicos", con la finalidad de cumplir requisitos registrales establecidos.	Ser profesional responsable de dispositivos médicos en trámite o registrados.	90	68	Concepto de dispositivo médico.	Que a los Profesionales Responsables asistentes, se les reforzó el conocimiento relacionada a la clasificación por riesgo sanitario. Esta información es necesaria para el correcto cumplimiento de requisitos registrales.
						Clasificación por riesgo sanitario de DM.	
						Reglas de clasificación.	
						Ejemplos	
						Ejercicios prácticos.	
Unidad de Registro y Visado	Reunión Mensual con registradores	Discutir temas de interés entre los Profesionales Responsables y el Regulador. Dar seguimiento a las dudas de los diferentes Profesionales Responsables que realizan trámites en la Dirección	Ser Profesional Responsable	2	Promedio de asistencia de 28 personas	*Actualización de sistema informatico de registro de productos farmaceuticos *Generación de mandamientos de pagos *Tiempos de respuestas *Todos los productos deben cumplir con BPM *Jefe interino durante licencia de maternidad de Doctara Clara	*Emisión de mandamientos de anualidad de todo producto que se encontrara en proceso de renovación, o con renovación vencida *Actualización del sistema informatico de los productos que han sido debidamente reportados *Se verifica que los productos en proceso de renovación cumplan con BPM
Unidad de Importaciones, Exportaciones y Donaciones de Medicamentos.	Proyectos de Normativa para la Opinión Pública.	Este espacio constituye una herramienta destinada a brindar a los ciudadanos (público en general, profesionales, instituciones, otros) la oportunidad de formular su opinión y sugerencias con respecto a proyectos de normativas referentes a la regulación de productos competencia de la DNM.	Sectores involucrados con fabricación, registro, importación, distribución, comercialización y consumo de Suplementos Nutricionales	1	La cantidad de personas que participan en este mecanismos son todas aquellas que visitan nuestra página web www.medicamentos.gob.sv y consultan y emiten opiniones a los documentos publicados.	Consulta de: Guía de Usuario para la inscripción de Suplementos Nutricionales.	En general el espacio ha permitido a la institución involucrar a los diferentes sectores en el desarrollo de normativas, recibiendo en algunos casos observaciones, opiniones y/o aportes que enriquecen el documento definitivo y mejorando los criterios técnicos definidos.