



DIRECCIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS

INFORME EJECUTIVO DE PARTICIPACIÓN DE DNM EN CAPACITACIONES

I. GENERALIDADES:

NOMBRE DE LA CAPACITACIÓN: WEBINAR: "Consideraciones en procesos registrales de dispositivos medicos			
LUGAR	Plataforma: Microsoft Teams Enlace:		
FECHA	4 de junio del 2024		
HORA INICIO:	9:00 am	HORA FIN:	10:45 am
AGENDA	9:05 am – Preámbulo 9:08 am– 10:20 am - Inicio de la ponencia - Definiciones - Documentos en el sitio web - Procesos de los tramites - Consideraciones Para Realizar las solicitudes de constancia y certificaciones - Aclaraciones sobre los nuevos aranceles de los tramites de dispositivos médicos - Consideraciones finales 10:20 - 10:29 am – Evaluación 10:29 – 10:48 am - Espacio de preguntas 10:50 am - Palabras de cierre		
PONENTE:	<ul style="list-style-type: none">• Mirna Córdoba supervisora de registros de dispositivos médicos		
N° de participantes	74		



DIRECCIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS

INVITACIÓN POR PARTE DE LA DIRECCIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS

Webinar

Consideraciones en procesos registrales de dispositivos médicos

Mirna Córdova
Supervisor de Registro de Dispositivos Médicos

04 de junio

9:00 a.m.

Microsoft Teams

DNM MINISTERIO DE ECONOMÍA

II. CONTENIDO DEL INFORME

PREGUNTAS Y COMENTARIOS:

•

ANEXOS

Consideraciones en procesos registrales de Dispositivos Médicos

01:41 EN DIRECTO 48

Continuar Separar Chat PyR Gente Participar Reaccionar Vista Notas Más Cámara Micrófono Compartir Salir

Webinar

Consideraciones en procesos registrales de dispositivos médicos

Mirna Córdova
Supervisor de Registro de Dispositivos Médicos

04 de junio

9:00 a.m.

Microsoft Teams

DNM MINISTERIO DE ECONOMÍA

Se deshabilitó el micrófono
Ya no puedes activar el sonido.

Mirna Elizabeth Córdova Ramos

webinar4 (L) Ver a todos

webinar3 (externo)

Buscar

09:08 4/6/2024



DIRECCIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS

Consideraciones en procesos registrales de Dispositivos Médicos

02:44 EN DIRECTO 53

Agenda

- 1) Definiciones
- 2) Documentos en sitio web
- 3) Proceso de los trámites
- 4) Consideraciones para realizar las solicitudes de constancias y certificaciones.
- 5) Aclaraciones sobre los nuevos aranceles de los trámites de dispositivos médicos.
- 6) Consideraciones finales.

Mima Elizabeth Córdova Ramos

Consideraciones en procesos registrales de Dispositivos Médicos

01:22:30 EN DIRECTO 34

Chat de la reunión

Algunas personas de este chat están fuera de tu organización. Es posible que tengan directivas relacionadas con mensajes que se aplicarán al chat. Más información

¿... y... registros pero con el fabricante anterior, el producto va seguir siendo el mismo, pero el logo cambiara??

Se debe hacer cambio en el poder de distribución?
Aplicaría pos- registros??

Alexander Aguilar Hasbun (Invitado) 10:05

Tienen alguna guía o link para creación de UDI?

Aracely de Rivas (externo) 10:07

BUEN DIA, tengo la siguiente consulta: Solicite constancia de NO registro para de equipo CPAP. Mensajes nuevos

Escribe un mensaje

webinar3 (externo)

GOBIERNO DE EL SALVADOR
MINISTERIO DE ECONOMÍA



DIRECCIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS

DATOS SOBRE ELABORACIÓN DEL INFORME:

Nombre: Israel Hernández Alfaro

**En Calidad de Servicio Social
Unidad de Cooperación y Alianzas Estratégicas**

FECHA ELABORACIÓN DE INFORME: 02/05/2024