



DIRECCIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS

INFORME EJECUTIVO DE PARTICIPACIÓN DE DNM EN CAPACITACIONES

I. GENERALIDADES:

NOMBRE DE LA CAPACITACIÓN: “Observaciones más frecuentes al presentar trámites de autorización de importación (CIEX)”			
LUGAR	Plataforma:Microsoft Teams Enlace: https://events.teams.microsoft.com/event/d8499f99-2b6b-4990-93d7-28098c3188aa@7a7a8bb5-3bc4-44b3-ae57-5ff60d34be38/registration		
FECHA	Jueves 13 de junio de 2024		
HORA INICIO:	9:00 p.m.	HORA FIN:	10:50 p.m.
AGENDA	9:05 – 9:10 Palabras de bienvenida y presentación del moderador. 9:10 – 09:50 Desarrollo de la ponencia. 09:50 – 10:00 Espacio para la realización de la evaluación. 10:00 – 10:07 Espacio para preguntas y respuestas. 10:07 – 10: Palabras de cierre y despedida.		
PONENTE:	<ul style="list-style-type: none">• Tatiana Concepción Ríos – Analista de importaciones y Exportaciones		
N° de participantes	166		



DIRECCIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS

<p>INVITACIÓN POR PARTE DE LA DIRECCIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS</p>	<p>Webinar</p> <p>Observaciones más frecuentes al presentar trámites de autorización de importación (CIEX)</p> <p>Tatiana Concepción Ríos Analista de Importaciones y Exportaciones</p> <p>13 de junio</p> <p>9:00 a.m.</p> <p>Microsoft Teams</p> <p>DNM MINISTERIO DE ECONOMÍA</p>
-----------------------------------------------------------------------------	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

II. CONTENIDO DEL INFORME

PREGUNTAS Y COMENTARIOS:

- Si es con DNM o SFCE que se debe gestionar obtener más de un código de división, el objetivo es tener división para las importaciones y una división para las exportaciones que en dicha plataforma se utiliza para los cargos de pagos de rayos X y gestiones de permisos de exportación de producto terminado, catalogado como Sustancias Controladas.
- ¿Me dijeron en el CIEX que ahora ya se puede agregar los datos del exportador en la plataforma SFCE SOLICITUD DE IMPORTACION DNM, mi consulta es a dónde o en qué parte se agregan esos datos?
- ¿Para el caso que se importe equipo (Dispositivo medico) que no venga descrito su vida útil en manual o etiqueta que se puede hacer?
- ¿Somos una empresa industrial de calzado, para productos higiénicos, de todos nuestros productos solo uno es considerado higiénico debemos de registrarnos como importadores de productos Higiénicos para poderlo importar?
- Para el permiso de productos químicos, que es controlado favor proporcionar el correo de estupefaciente
- en caso que el fabricante es de un país y el exportador de otro país, en el formulario del visado cuál país debería ser el de origen?
- ¿En caso de solicitar un visado de dispositivo médico, por qué requieren constancia de no registro de unidad registral? si eso es lo que debe indicar el visado
- En ocasiones se realizan adicciones de presentaciones en algunos productos y en el sistema del SFCE no aparecen y se realizan observaciones... ¿Cómo se podría contestar la observación en este caso?



DIRECCIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS

- si el producto es de reciente registro y no aparece en CIEX y es observado que se debe hacer si ya se tiene licencia y se requiere realizar su primera importación para el análisis de primer lote correspondiente
- ¿Cuándo se agrega un exportador sale un campo donde indica comentario, si ese campo no se llena no permite llenar los demás campos cual sería un comentario idóneo para ese campo a llenar en sistema?
- Me gustaría compartieran un webinar de permisos especiales.
- Si la empresa que exporta el producto es fabricante y proveedor, pero la factura a través de otra empresa, que únicamente es facturador, es decir emite la factura con detalles del producto y nombre del importador, como podemos hacer para evitar que nos observen la factura, debido a que declara el nombre de la facturadora y no del fabricante. Resalto que el fabricante comenta que esta es únicamente facturadora y no proveedor.
- ¿Cómo es para realizar subsanación cuando ha sido observada una solicitud de visado?
- ¿Cuánto tiempo se tardan normalmente los permisos de importación de controlados? ¿Si hay un error en permiso de importación en la aduana de ingreso que es lo que procede y cuánto tiempo se tardan para otorgar nuevamente el permiso?
- Nosotros hacemos los visados en carga masiva pero cuando ingresamos por ejemplo un lote con 0334 no lo reconoce el sistema y tenemos que sacar la factura en método manual, podría ayudarme a corregir este error, yo ya lo reporte, pero no me dieron solución y lo que hice fue sacarlo a carga manual
- ¿Tiene vigencia el hecho de Registrarse en CIEX para poder seguir Importando productos?

ANEXOS:



DIRECCIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS

Observaciones más frecuentes al presentar trámites de autorización de...

EN DIRECTO | 100

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

13 junio 2024 - Tatiana Concepción Ríos.jpg

Webinar

Observaciones más frecuentes al presentar trámites de autorización de importación (CIEX)

Tatiana Concepción Ríos
Analista de Importaciones y Exportaciones

13 de junio

9:00 a.m.

Microsoft Teams

DNM MINISTERIO DE ECONOMÍA

webinar4 (Externo) 17%

webinar4 (Exter...) Cristin...
Marlen... Marice...
DESPA... Aida d...
Garant... Ver a todos

Inicio de la ponencia

Observaciones más frecuentes al presentar trámites de autorización de...

EN DIRECTO | 112

Controlar Separar Chat PyR Gente Participar Reaccionar Vista Notas Más Cámara Micrófono Comparte Salir

OBSERVACIONES MÁS FRECUENTES AL PRESENTAR TRÁMITES DE AUTORIZACIÓN DE IMPORTACIÓN (CIEX).

UNIDAD DE IMPORTACIONES, EXPORTACIONES Y DONACIONES DE MEDICAMENTOS.

DNM Tatiana Concepción Ríos Marroquin

webinar4 (... Tatiana Concep...
Cristin... Marlen...
Marice... DESPA...
Aida d... Ver a todos

Buscar

09:07 13/6/2024



DIRECCIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS

Desarrollo de la ponencia

Observaciones más frecuentes al presentar trámites de autorización de...

EN DIRECTO | 156

Controlar Separar Chat PyR Gente Participar Reaccionar Vista Notas Más Cámara Micrófono Comparte Salir

REQUISITOS ESPECÍFICOS

PRODUCTOS QUÍMICOS

Debe cumplir con lo siguiente:

1. Establecimiento inscrito ante DNM. (E29, E29IMP).
2. Factura firmadas y selladas por Profesional Responsable.
3. Inscripción de producto químico.
4. Anualidad vigente de producto.

webinar4 (...), Tatiana Concep...
CM, MC
Cristin..., Marlen...
MG, DR
Marice..., DESPA...
AM, ...
Aida d..., Ver a todos

DNM
Tatiana Concepcion Rios Marroquin

Windows | Buscar | 09:26 13/6/2024

CÓDIGOS

Estos se pueden obtener de los expedientes electrónicos.

No. Registro	NOMBRE COMERCIAL	PRESENTACIONES	FABRICANTES	ESTADO	VIGENCIA	RENOVACIÓN
1EC00310120	TOALLAS HUMEDAS PLENTUD*	Ver presentaciones	Ver fabricantes	activo	2023-12-31	2025-01-09
1EC00670114	TOALLAS HUMEDAS PARA DESMAQUILLAR.	Ver presentaciones	Ver fabricantes	activo	2023-12-31	2029-01-23

GENERAL | PRINCIPIOS ACTIVOS | FORMAS FARMACÉUTICAS | FABRICANTES | ACONDICIONADORES

PRESENTACIONES COMERCIALES

Mostrar: registros | Buscar:

Código de Presentación	Nombre Presentación
PF-26412	CAJA X 1 FRASCO X 60 mL (PRESENTACIÓN COMERCIAL)
PF-26413	CAJA X 1 FRASCO X 30 mL (PRESENTACIÓN COMERCIAL)
PF-26414	CAJA X 1 FRASCO X 120 mL (PRESENTACIÓN COMERCIAL)
PF-26415	CAJA X 1 FRASCO X 50 mL (MUESTRA MÉDICA)
PF-26416	1 FRASCO DE POLIPROPILENO (PP) BLANCO X 1 gal (PRESENTACIÓN COMERCIAL)

DNM
Tatiana Concepcion Rios Marroquin

Windows | Buscar | 09:28 13/6/2024



DIRECCIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS

Observaciones más frecuentes al presentar trámites de autorización de...

EN DIRECTO 164

Controlar Separar Chat PyR Gente Participar Reaccionar Vista Notas Más Cámara Microfono Comparte Salir

CONSIDERACIONES

1. En el caso de medicamentos o sustancias controladas, deben tramitarse los permisos correspondientes ante la UE, previo a realizar el trámite de importación ante la UIEDM.
2. Facturas que declare productos regulados por la UE y UIEDM el cobro del arancel se realizará por separado.
3. Para realizar su trámite de importación debe estar solvente con el pago de sus anualidades de establecimiento y producto, asimismo los productos registrados deben encontrarse con renovación vigente.
4. Los productos sujetos de importación deben de estar solventes con el pago de la Cuota Anual de Mantenimiento para la Vigilancia de Mercado.
5. Cada establecimiento inscrito ante esta Dirección deberá estar categorizado y autorizado según el tipo de producto a importar por la Ley de Medicamentos y su Reglamento.
6. Los productos a importar deberán tener una fecha de vencimiento mayor a los 6 meses.

DNM
Tatiana Concepcion Rios Marroquin

Preguntas y respuestas

Observaciones más frecuentes al presentar trámites de autorización de...

EN DIRECTO 163

Separar Chat PyR Gente Participar Reaccionar Vista Notas Más Cámara Microfono Comparte Salir

GOBIERNO DE EL SALVADOR
MINISTERIO DE ECONOMÍA

Accede a nuestros Webinars 2024, en nuestro canal oficial en YouTube:
Economía Gobierno de El Salvador a través de estas opciones:

Haz click en: bit.ly/3VkkC7F

webinar4 (Externo)

webinar4 (...)
Tatiana Concep...
Cristin...
Marlen...
MG
DR
Marice...
DESPA...
AM
Aida d...
Ver a todos

09:44
13/6/2024

09:51
13/6/2024



DIRECCIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS

DATOS SOBRE ELABORACIÓN DEL INFORME:

Nombre: Sandra Gertrudis Leiva Cruz
Unidad de Cooperación y Alianzas Estratégicas

FECHA ELABORACIÓN DE INFORME: 13/06/2024