



 SALUD SECRETARÍA DE SALUD	MANUAL DE PROCEDIMIENTOS		Código: CAS-DEREPSQ-P-03
	COMISION DE AUTORIZACIÓN SANITARIA		REV.- 0
	3. PROCEDIMIENTO PARA LA AUTORIZACIÓN DE USO O COMERCIALIZACIÓN DE PSICOTRÓPICOS, ESTUPEFACIENTES Y PRECURSORES QUÍMICOS		Hoja: 1 de 8

3. PROCEDIMIENTO PARA LA AUTORIZACIÓN DE USO O COMERCIALIZACIÓN DE PSICOTRÓPICOS, ESTUPEFACIENTES Y PRECURSORES QUÍMICOS

  SECRETARÍA DE SALUD	MANUAL DE PROCEDIMIENTOS	 <small>Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios</small>	Código: CAS-DEREPSQ-P-03
	COMISION DE AUTORIZACIÓN SANITARIA		Rev. 0
	3 PROCEDIMIENTO PARA LA AUTORIZACIÓN DE USO O COMERCIALIZACIÓN DE PSICOTRÓPICOS, ESTUPEFACIENTES Y PRECURSORES QUÍMICOS		Hoja: 2 de 8

1.0 Propósito


- 1.1 Dar continuidad al procedimiento de muestreo y liberación iniciado en el Aeropuerto Internacional de la Ciudad de México, para otorgar Autorización de uso o comercialización, de acuerdo a los certificados analíticos del producto importado verificando que cumple con lo especificado.

2.0 Alcance

- 2.1 A nivel interno aplica para la Dirección Ejecutiva de Regulación de Estupefacientes, Psicotrópicos y Sustancias Químicas, así como a sus áreas operativas internas, en lo que se refiere a los resultados analíticos de las muestras de psicotrópicos, estupefacientes y precursores químicos importados por la aduana del Aeropuerto Internacional de la Ciudad de México.
- 2.2 A nivel externo aplica con las autoridades e instancias de la Aduana del Aeropuerto Internacional de la Ciudad de México y otras dependencia y entidades del sector público y privado.


3.0 Políticas de operación, normas y lineamientos

- 3.1 Es responsabilidad de la Dirección Ejecutiva de Regulación de Estupefacientes, Psicotrópicos y Sustancias Químicas:
 - Difundir, aplicar y actualizar este procedimiento.
 - La aduana del Aeropuerto Internacional de la Ciudad de México, será quién constará que la documentación original coincida con el peso o cantidad de piezas de lo importado previo pago de derechos de acuerdo a la tarifa establecida, así como del envío de las muestras a la Comisión de Control Analítico y Ampliación de Cobertura, para el análisis de las mismas.
 - Los estándares de referencia, materias primas para la fabricación de lotes piloto, materia prima para evaluación de fabricantes, producto terminado o materia prima para análisis de estabilidad, los destinados a uso veterinario que contengan estupefacientes o psicotrópicos, no requieren Autorización de uso o comercialización.
 - Los precursores químicos que no son empleados para uso humano no requieren Autorización de uso o comercialización.
- 3.2 Se entenderá por unidades administrativas, a las distintas Comisiones, Coordinaciones Generales y Secretaria General que integran Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios (COFEPRIS), incluyendo a la oficina del Comisionado Federal; y por áreas administrativas a las Direcciones Ejecutivas, Subdirecciones Ejecutivas y Gerencias adscritas a las unidades administrativas



<div><div><div>SALUD</div><div></div><div>SECRETARÍA DE SALUD</div></div></div>	MANUAL DE PROCEDIMIENTOS	<div><div><div>Cofepris</div><div>Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios</div></div></div>	Código: CAS-DEREPSQ-P-03
	COMISION DE AUTORIZACIÓN SANITARIA		Rev. 0
	3 PROCEDIMIENTO PARA LA AUTORIZACIÓN DE USO O COMERCIALIZACIÓN DE PSICOTRÓPICOS, ESTUPEFACIENTES Y PRECURSORES QUÍMICOS		Hoja: 3 de 8

4.0 Descripción del procedimiento


Secuencia de Etapas	Actividad	Responsable
1.0 Recepción de trámites	1.1 Recibe de los usuarios, solicitudes, consultas y oficios intersecretariales ingresados. <ul style="list-style-type: none"> • Trámites 	Centro Integral de Servicios (CIS)
2.0 Recepción, clasificación y distribución de trámites	2.1 Recibe, clasifica y relaciona solicitudes, consultas y oficios intersecretariales ingresados por el Centro Integral de Servicios (CIS) para distribuirlos en las áreas de dictamen. <ul style="list-style-type: none"> • Trámites 	Dirección Ejecutiva de Regulación de Estupefacientes, Psicotrópicos y Sustancias Químicas. (Mesa de Control)
3.0 Recepción, dictamen de solicitudes y preparación de respuesta.	3.1 Recibe las solicitudes de “Visita de Verificación para Toma de Muestras y Liberación de Estupefacientes y Psicotrópicos” con Homoclave COFEPRIS-03-001. 3.2 Evalúa y elabora cédula, en la cual se marca los requisitos con los que debe cumplir la solicitud para elaborar la Autorización de uso o comercialización. 3.3 Elabora de la resolución; cabe señalar que en el caso de cumplir, se elabora Autorización de uso o comercialización; de no cumplir se envía oficio de prevención Nota: Envía a firma a la Dirección Ejecutiva de Estupefacientes, Psicotrópicos y Sustancias Químicas, la resolución del trámite. Procede: No: Termina procedimiento Si: Continúa procedimiento <ul style="list-style-type: none"> • Solicitudes • Cédulas 	Dirección Ejecutiva de Regulación de Estupefacientes, Psicotrópicos y Sustancias Químicas. (Dictaminador de Autorización de uso o comercialización)

<div><div><div>SALUD</div><div></div><div>SECRETARÍA DE SALUD</div></div></div>	MANUAL DE PROCEDIMIENTOS	<div><div><div>Cofepris</div><div>Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios</div></div></div>	Código: CAS-DEREPSQ-P-03
	COMISION DE AUTORIZACIÓN SANITARIA		Rev. 0
	3 PROCEDIMIENTO PARA LA AUTORIZACIÓN DE USO O COMERCIALIZACIÓN DE PSICOTRÓPICOS, ESTUPEFACIENTES Y PRECURSORES QUÍMICOS		Hoja: 4 de 8

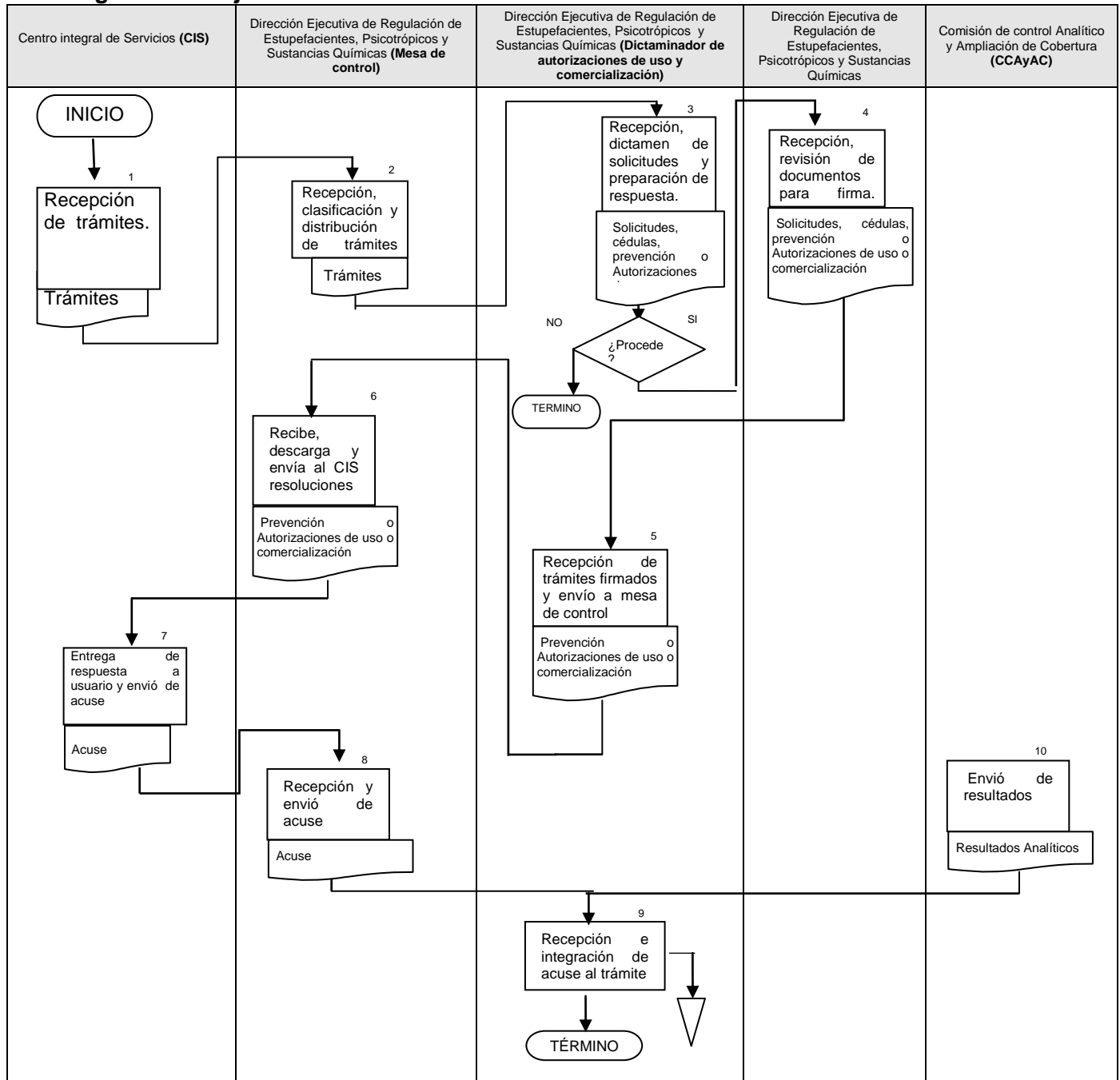
	<ul style="list-style-type: none"> • Prevención o Autorizaciones de uso o comercialización. 	
4.0 Recepción, revisión documentos para firma.	<p>4.1 Revisa, y firma las resoluciones, el titular de la Dirección Ejecutiva de Estupefacientes, Psicotrópicos y Sustancias Químicas.</p> <p>4.2 Envía al dictaminador de Autorización de uso o comercialización, la resolución firmada.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Solicitudes • Cédulas • Prevención o Autorizaciones de uso o comercialización. 	Dirección Ejecutiva de Regulación de Estupefacientes, Psicotrópicos y Sustancias Químicas.
5.0 Recepción de trámites firmados y envió a mesa de control.	<p>5.1 Recibe de la Dirección Ejecutiva de Estupefacientes, Psicotrópicos y Sustancias Químicas, las resoluciones firmadas.</p> <p>5.2 Sella y fotocopia la resolución y certificados analíticos.</p> <p>5.3 Envía a mesa de control la resolución y sus respectivos documentos originales anexados a su trámite.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Los trámites son resguardados por el Dictaminador de Autorización de uso o comercialización. • Solicitudes • Cédulas • Prevención o Autorizaciones de uso o comercialización. 	Dirección Ejecutiva de Regulación de Estupefacientes, Psicotrópicos y Sustancias Químicas.. (Dictaminador de Autorización de uso o comercialización)
6.0 Recibe, descarga y envía al CIS, las resoluciones.	<p>6.1 Recibe y descarga en el sistema (descargo de datos en la base), y envía al CIS para entrega a usuario.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Prevención o Autorizaciones de uso o comercialización. • Documentos originales 	Dirección Ejecutiva de Regulación de Estupefacientes, Psicotrópicos y Sustancias Químicas. (Mesa de Control)



<div><div>SALUD</div><div></div><div>SECRETARÍA DE SALUD</div></div>	MANUAL DE PROCEDIMIENTOS	<div><div><div>Cofepris</div><div>Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios</div></div></div>	Código: CAS-DEREPSQ-P-03
	COMISION DE AUTORIZACIÓN SANITARIA		Rev. 0
	3 PROCEDIMIENTO PARA LA AUTORIZACIÓN DE USO O COMERCIALIZACIÓN DE PSICOTRÓPICOS, ESTUPEFACIENTES Y PRECURSORES QUÍMICOS		Hoja: 5 de 8

7.0 Entrega de respuesta a usuario y envío de acuse	7.1 Recibe Prevención o Autorizaciones de uso o comercialización, entrega a usuario, recaba acuse de recibido y regresa acuse firmado a la DEREPSQ. <ul style="list-style-type: none"> Acuse 	Centro Integral de Servicios (CIS)
8.0 Recepción y envío de acuse.	8.1. Recibe del CIS acuse y lo envía a Dictaminador de Autorización de uso o comercialización. <ul style="list-style-type: none"> Acuse 	Dirección Ejecutiva de Regulación de Estupefacentes, Psicotrópicos y Sustancias Químicas (Mesa de control)
9.0 Recepción e integración de acuse al trámite.	9.1 Recibe e integra al trámite, el acuse. <ul style="list-style-type: none"> Acuse 	Dirección Ejecutiva de Regulación de Estupefacentes, Psicotrópicos y Sustancias Químicas.. (Dictaminador de Autorización de uso o comercialización)
10.0 Recepción, revisión y archivo.	10.1 Recibe de la Comisión de Control Analítico y Ampliación de Cobertura (CCAyAC) y revisa los resultados del análisis de las muestras tomadas y enviadas por la Dirección Ejecutiva de Regulación de Estupefacentes, Psicotrópicos y Sustancias Químicas (Aduana del AICM). 10.2 Descarga e integra al trámite los resultados analíticos emitidos por CCAyAC para su archivo. <ul style="list-style-type: none"> Resultados Analíticos. 	Dirección Ejecutiva de Regulación de Estupefacentes y Sustancias Químicas (Dictaminador de Autorización de uso o comercialización)
	TERMINA PROCEDIMIENTO	

<div><div><div>SALUD</div><div></div></div><div>SECRETARÍA DE SALUD</div></div>	MANUAL DE PROCEDIMIENTOS		<div><div><div>Cofepris</div><div>Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios</div></div></div>	Código:
	COMISION DE AUTORIZACIÓN SANITARIA			CAS-DEREPSQ-P-03
	3 PROCEDIMIENTO PARA LA AUTORIZACIÓN DE USO O COMERCIALIZACIÓN DE PSICOTRÓPICOS, ESTUPEFACIENTES Y PRECURSORES QUÍMICOS			Rev. 0
				Hoja: 6 de 8

5.0 Diagrama de flujo






 SECRETARÍA DE SALUD	MANUAL DE PROCEDIMIENTOS	 <small>Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios</small>	Código: CAS-DEREPSQ-P-03
	COMISION DE AUTORIZACIÓN SANITARIA		Rev. 0
	3 PROCEDIMIENTO PARA LA AUTORIZACIÓN DE USO O COMERCIALIZACIÓN DE PSICOTRÓPICOS, ESTUPEFACIENTES Y PRECURSORES QUÍMICOS		Hoja: 7 de 8

6.0 Documentos de referencia

Documentos	Código (cuando aplique)
Constitución Política de los estados Unidos Mexicanos (Ultima reforma D.O.F. 24-08-09)	No aplica
Ley General de Salud y sus Reglamentos Vigentes (D.O.F. 07-02-1984/30-12-2009)	No Aplica
Reglamento de la Comisión Federal para la Protección Contra Riesgos Sanitarios. (D.O.F. 13-04-2004)	No Aplica
Manual de Organización de la Comisión Federal para la Protección Contra Riesgos Sanitarios (Vigente)	No Aplica

7. 0 Registros

Registros	Tiempo de conservación	Responsable de conservarlo	Código de registro o identificación única
solicitud de “Visita de Verificación para Toma de Muestras y Liberación de Estupefacientes y Psicotrópicos” con Homoclave COFEPRIS-03-001.	6 años	Dirección Ejecutiva de Regulación de Estupefacientes, Psicotrópicos y Sustancias Químicas	No Aplica
Resolución. (Prevención, Autorización de uso o comercialización)	6 años	Dirección Ejecutiva de Regulación de Estupefacientes, Psicotrópicos y Sustancias Químicas	No Aplica
Acuse	6 años	Dirección Ejecutiva de Regulación de Estupefacientes, Psicotrópicos y Sustancias Químicas	No Aplica
Anexo de Toma de Muestra emitida por la Dirección Ejecutiva de Regulación de Estupefacientes y Sustancias Químicas (Aduana del AICM)	6 años	Dirección Ejecutiva de Regulación de Estupefacientes, Psicotrópicos y Sustancias Químicas	No Aplica
Informe de Resultados emitidos por CCAyAC	6 años	Dirección Ejecutiva de Regulación de Estupefacientes, Psicotrópicos y Sustancias Químicas	No Aplica

  SECRETARÍA DE SALUD	MANUAL DE PROCEDIMIENTOS	 <small>Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios</small>	Código: CAS-DEREPSQ-P-03
	COMISION DE AUTORIZACIÓN SANITARIA		Rev. 0
	3 PROCEDIMIENTO PARA LA AUTORIZACIÓN DE USO O COMERCIALIZACIÓN DE PSICOTRÓPICOS, ESTUPEFACIENTES Y PRECURSORES QUÍMICOS		Hoja: 8 de 8

8.0 Glosario

8.1. **CCAyAC:** Comisión de Control Analítico y Ampliación de Cobertura

8.2 **COFEPRIS:** Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios

8.3 **DERESQ:** Dirección Ejecutiva de Regulación de Estupefacientes, Psicotrópicos y Sustancias Químicas

9.0 Cambios de esta versión

Número de Revisión	Fecha de la actualización	Descripción del cambio
0	Julio 2012	Este procedimiento iniciará con la Revisión 0 , no obstante queda reconocido que ya se contaba con una versión anterior de este procedimiento de clave CAS-48 (nuevo), esto derivado a la nueva codificación de claves que se está implementando para todos los procedimientos dentro de la Comisión Federal.

10.0 Anexos

No aplica