**Solicitud de *REGISTRO SANITARIO* de Referencia de Productos Farmacéuticos**

LLENAR FORMULARIO A MÁQUINA O EN FORMA ELECTRÓNICA SIN TACHONES NI CORRECCIONES. NO DEJAR ESPACIOS EN BLANCO

|  |
| --- |
| DOCUMENTOS **QUE ACOMPAÑAN LA SOLICITUD (PRESENTARLOS EN ESPAÑOL)** |
| **No.** | **\* La papelería debe presentarse foliada en el orden establecido en folder con gancho, y con un solo tamaño de papel.** | **Especialidad Farmacéutica** | **Productos Homologados** | **Producto Natural** | **Homeopático** | **Oficinales** | **Suplemento** | **Biológico / Biotecnológico** | **Folio** |
| **DOCUMENTACIÓN\*** |
| 1 | Comprobante de pago por derecho de trámite (V-CC-G-001), sin folio. | x | x | x | x | x | x | x |  |
| 2 | Solicitud de Registro Sanitario firmada y sellada original por profesional responsable. | x | x | x | x | x | x | x |  |
| 3 | Formula Cuali y Cuantitativa por unidad posológica y en unidades internacionales, firmada y sellada original por el profesional responsable. | x | x | x | x | x | x | x |  |
| 4 | Especificaciones del producto terminado en papel membretado de la empresa, firmado y sellado original por el profesional responsable. | x | x | x | x | x | x | x |  |
| 5 | Método de análisis/ensayo de propiedades físicas, cuantificación y disolución cuando aplique para él o los principios activos. | x | x | x | x | x | x | x |  |
| 6 | Metodología validada o verificada del producto, de acuerdo con el reglamento RTCA 11.03.39:06 PRODUCTOS FARMACÉUTICOS. VALIDACIÓN DE MÉTODOS ANALÍTICOS PARA LA EVALUACIÓN DE LA CALIDAD DE LOS MEDICAMENTOS | x | x |  |  |  |  |  |  |
| 7 | Etiqueta del empaque primario y secundario del producto | x | x | x | x | x | x | x |  |
| 8 | Inserto o prospecto (cuando lo contenga el producto) | x | x | x | x | x |  |  |  |
| 9 | Certificado de análisis de los estándares de los principales activos | x |  | x |  | x | x | x |  |
| 10 | Estándares primario, secundario, Materia Prima estandarizada y/o Materia Prima según sea el caso | x |  | x |  | x | x | x |  |
| 11 | Número de muestras selladas según RTCA.11.03.47:07 y requisitos establecidos en la página [portal.lns.gob.gt](http://portal.lns.gob.gt/index.php/descargas) | x |  | x |  | x | x | x |  |
|  | Folder Amarillo: | Especialidad Farmacéutica, Farmacéutico Natural, Suplementos dietéticos, Oficinales, Homeopáticos y Gases Medicinales. **Abreviados (Norma Técnica 57) Con identificación** |
|  | Folder Azul: | Productos Homologados **Con identificación** |
|  | Folder Rojo: | Biológico o biotecnológico (molécula nueva) |
|  | Folder Morado | Fabricación alterna |
|  | Folder Corinto: | Reconocimientos mutuos  |
|  | Folder Gris | Plaguicidas |
|  | Folder Verde | Renovación |
|  | Folder Natural | Actualizaciones |
|  | Folder Celeste | Terceros autorizados **Con identificación** |
| **ESPECIFICACIONES DE LA DOCUMENTACION A PRESENTAR EN EL EXPEDIENTE A LA DIRECCIÓN DEL LABORATORIO NACIONAL DE SALUD** |
| **No.** |  | **Especificaciones** |
| **1.** Comprobante de pago por derecho de trámite (V-CC-G-001). |  | Adjuntar formulario y recibo 63-A2 original. |
| **2.** Solicitud de Registro Sanitario firmada y sellada por profesional responsable. |  | Adjuntar copia firmada y sellada **en original** por el profesional responsable. |
| **3.** Formula Cuali y Cuantitativa por unidad posológica y en unidades internacionales, firmada y sellada por profesional responsable. |  | Adjuntar copia firmada y sellada **en original** por el profesional responsable. |
| **4.** Especificaciones del producto terminado en papel membretado de la empresa y firmado y sellado por el profesional responsable. |  | Adjuntar copia firmada y sellada en original por el profesional responsable. |
| **5.** Método de análisis/ensayo de propiedades físicas, cuantificación y disolución cuando aplique para él o los principios activos. |  | Presentar Metodología detallada de los análisis/ensayos a realizar del producto. Si la metodología es oficial, esta debe venir firmada y sellada original por el profesional responsable. |
| **6.** Metodología validada o verificada del producto, de acuerdo con el Reglamento RTCA 11.03.39:06 "PRODUCTOS FARMACÉUTICOS. VALIDACIÓN DE MÉTODOS ANALÍTICOS PARA LA EVALUACIÓN DE LA CALIDAD DE LOS MEDICAMENTOS”. |  | Ver guía RME-G-001 disponible en [portal.lns.gob.gt](http://portal.lns.gob.gt/index.php/descargas) |
| **7.** Etiqueta del empaque primario y secundario en original o su proyecto. |  | Adjuntar copia.  |
| **8.** Inserto o prospecto (cuando lo contenga el producto). |  | Adjuntar copia. |
|  **9.** Certificado de análisis de los estándares de los principios activos. |  |  Ver guía disponible en [portal.lns.gob.gt](http://portal.lns.gob.gt/index.php/descargas) |
| **10.** Estándares de acuerdo a Guía G-VM3-001 |  | Ver guía G-VM3-001 disponible en [portal.lns.gob.gt](http://portal.lns.gob.gt/index.php/descargas) |
| **11.** Número de muestras selladas según requisitos establecidos  |  | Disponible en [portal.lns.gob.gt](http://portal.lns.gob.gt/index.php/descargas) |
| **Nota:** Se recuerda que, en caso de **reingreso de expediente derivado de notas de reparo emitidas por la Sección de Revisión de Métodos de Ensayo**, deberá presentarse **previo a la respuesta** el **formato RME-G-001** debidamente completado. |