

DIRECCIÓN GENERAL DE REGULACIÓN, VIGILANCIA Y CONTROL DE LA SALUD	Página: 1
Procedimiento estándar de operación	F-JE-d-049
Departamento de Regulación y Control de Productos Farmacéuticos y Afines	Febrero 2005 Versión 1

REQUISITOS PARA SOLICITAR AUTORIZACION DE COMPRA DE SICOTROPICOS Y ESTUPEFACIENTES	
	ARTICULOS 4, 59 DEL REGLAMENTO PARA EL CONTROL SANITARIO DE LOS MEDICAMENTOS Y AFINES
	Folio
A	Previo a la solicitud de compra debe obtener dictamen para el manejo de sicotrópicos y estupefacientes
B	<p>Presentar solicitud por escrito en formato F-AS-g-011, que debe contener la siguiente información:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Para cada producto: <ul style="list-style-type: none"> ▪ Cantidad ▪ Nombre genérico ▪ Concentración ▪ Forma farmacéutica 2. Número de dictamen para el manejo de sicotrópicos y estupefacientes adjudicado al solicitante 3. Firma y sello de la persona responsable a la que se le adjudico el dictamen para el manejo de sicotrópicos y estupefacientes.
C	Presentar solicitud en original y dos copias.