|  |  |
| --- | --- |
| **ENTIDAD:** | Ministerio de Agricultura, Ganadería y Alimentación |
| **UNIDAD EJECUTORA:**  | 201 Administración Financiera |
| **TIPO DE PROCESO:** | Fase de Diagnóstico y Rediseño |

|  |  |
| --- | --- |
| **No.** | **PREGUNTA** |
| 1 | **NOMBRE DEL PROCESO O TRAMITE ADMINISTRATIVO** **CERTIFICADO DE LIBRE VENTA DE INSUMOS PARA USO EN ANIMALES*** Biológicos
* Medicamentos y productos Afines
* Alimentos para uso en animales
* No esta sistematizado.
 |
| 2 | **DIAGNOSTICO LEGAL (REVISIÓN DE NORMATIVA O BASE LEGAL)** * Reglamento Técnico Centroamericano RTCA 65.05.51:18 para Medicamentos Veterinarios y productos afines.
* Reglamento Técnico Centroamericano RTCA 65.05.52:11 Productos Utilizados en Alimentación Animal y Establecimientos
* Decreto 36-98 Ley de Sanidad Vegetal y Animal.
* Acuerdo Gubernativo No. 745-99, Reglamento de la Ley de Sanidad Vegetal y Animal.
* Acuerdo Ministerial No.137-2007 Tarifas por servicios que presta el Ministerio de Agricultura, Ganadería y Alimentación, A través de la Unidad de Normas y Regulaciones.
 |
| 3 | **DISEÑO ACTUAL Y REDISEÑO DEL PROCEDIMIENTO** Detallar documentos y formatos establecidos para dar cumplimiento a las políticas y procedimientos vigentes. Agregar rediseño o propuesta de simplificación.

|  |  |
| --- | --- |
| **Requisitos Actuales** | **Requisitos Propuestos** |
| 1. El registro del producto debe estar vigente.

**Para Medicamentos y Biológicos**1. Adjuntar Fórmula de Composición Cuali-cuantitativa completa, en original, emitida por el técnico responsable, que incluya el nombre del producto, principios activos y excipientes expresados según el Sistema Internacional de Unidades. Según RTCA 65.05.51:18 para Medicamentos Veterinarios y Productos afines y sus establecimientos. Requisitos de Registro Sanitario y Control.

**Productos utilizados en la alimentación animal**1. Adjuntar Análisis Garantizado en original firmado y sellado por el técnico responsable expresado en unidades del SI. Según RTCA 65.05.52:11 de Productos utilizados en Alimentación animal y establecimientos. Requisitos de Registro Sanitario y Control.
2. Adherir un timbre Médico Veterinario y Zootecnista correspondiente según la Ley del Timbre vigente.
3. Adjuntar la copia del recibo de pago según tarifa vigente por producto y / o certificado emitido.
 | 1. Registro del producto debe estar vigente.

**Para Medicamentos y Biológicos**1. Fórmula de Composición Cuali-cuantitativa completa, en original, emitida por el técnico responsable, que incluya el nombre del producto, principios activos y excipientes expresados según el Sistema Internacional de Unidades. Según RTCA 65.05.51:18 para Medicamentos Veterinarios y Productos afines y sus establecimientos. Requisitos de Registro Sanitario y Control.

**Productos utilizados en la alimentación animal**1. Análisis Garantizado en original firmado y sellado por el técnico responsable expresado en unidades del SI. Según RTCA 65.05.52:11 de Productos utilizados en Alimentación animal y establecimientos. Requisitos de Registro Sanitario y Control.
2. Timbre Médico Veterinario y Zootecnista electrónico correspondiente según la Ley del Timbre vigente.
3. Recibo de pago según tarifa vigente por producto y / o certificado emitido.
 |
| **Diseño Actual** | **Diseño propuesto** |
| 1. Técnico receptor recibe y revisa del usuario solicitante el expediente y lo traslada al profesional analista. Formulario DRIPUA-01-R-025
 | 1. El usuario completa formulario en el sistema informático y carga documentos requeridos.
 |
| 1. Profesional analista recibe y revisa solicitud de certificado de libre venta del registro sanitario y expediente.
 | 1. El Profesional Analista recibe expediente en bandeja y revisa.

Si: sigue paso 3. No: devuelve para correcciones y regresa a paso 1.  |
| 1. Verifica la información del registro sanitario de la empresa elaboradora.
 | 1. El Profesional Analista genera certificado con código de validación electrónica en el sistema informático.
 |
| 1. Verifica la información del registro del regente profesional**.**
 | 1. El Jefe de Departamento recibe certificado en bandeja y revisa.

Si: sigue paso 5No: Devuelve para correcciones y regresa paso 3 |
| 1. Recibe revisa y aprueba la solicitud.

Si: Se dictamina favorable y se sigue paso 8.No: Se dictamina desfavorable con las observaciones correspondientes.  | 1. El Jefe de Departamento valida certificado y notifica al usuario por medio del sistema informático.
 |
| 1. Se emite Dictamen Técnico.
 |  |
| 1. Se ingresa la información correspondiente en Word y se agrega una vigencia para dos (2) años.
 |  |
| 1. Se emite y se imprime el Certificado de libre venta del Registro Sanitario y se traslada al Técnico Receptor Analista.
 |  |
| 1. El receptor recibe y entrega el Certificado de libre venta del Registro Sanitario al usuario.
 |  |
| 1. Se archiva expediente
 |  |

**Tiempo:**

|  |  |
| --- | --- |
| **Actual:** | **Propuesto:** |
| 5 días | 5 días |

**Costo**

|  |
| --- |
| **Actual**: USD 3.75 **Propuesto**: USD 3.75. Según tarifario vigente. |

**Identificación de acciones interinstitucionales:**

|  |
| --- |
| Ninguno |

 |

**ANEXO 1**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **INDICADOR** | **SITUACION ACTUAL** | **SITUACION PROPUESTA** | **DIFERENCIA** |
| Número de actividades con valor añadido **(renglón 6)** | 11 | 5 | 6 |
| Tiempo del trámite | 5 días  | 5 días | 0 |
| Número de requisitos solicitados | 5 | 5 | 0 |
| Costo al usuario | USD 3.75 | USD 3.75. Según tarifario vigente. | 0 |
| Cantidad de áreas participantes | 1 | 1 | 0 |
| Número de personas involucradas | 2 | 1 | 1 |
| Participación de otras instituciones | 0 | 0 | 0 |

