



REPÚBLICA DE CUBA
MINISTERIO DE SALUD PÚBLICA
CENTRO PARA EL CONTROL ESTATAL DE
MEDICAMENTOS, EQUIPOS Y DISPOSITIVOS MÉDICOS
CECMED

YAQUELÍN RODRÍGUEZ VALDÉS
SUBDIRECTORA

RESOLUCIÓN No. 22/2020

POR CUANTO: Por Resolución No. 263 de fecha 11 de mayo del año 2011, puesta en vigor por el Ministerio de Economía y Planificación, se autorizó la fusión de las unidades presupuestadas denominadas Buró Regulatorio para la Protección de la Salud, en forma abreviada BRPS, Centro para el Control Estatal de Calidad de los Medicamentos y Centro de Control Estatal de Equipos Médicos.

POR CUANTO: Por Resolución No. 153 de fecha 27 de junio del año 2011, emitida por el Ministerio de Salud Pública, se creó el Centro para el Control Estatal de Medicamentos, Equipos y Dispositivos Médicos, en lo adelante CECMED.

POR CUANTO: Por Resolución No. 165 de fecha 14 de abril del año 2014, emitida por el Ministerio de Salud Pública, se aprobaron y pusieron en vigor la misión y las funciones que rigen el funcionamiento del CECMED, disponiendo en su RESUELVO SEGUNDO, apartado 1 “Establecer las disposiciones legales, técnicas y administrativas para el ejercicio de las funciones de regulación, fiscalización y vigilancia de productos y servicios para la salud humana, así como su implementación, revisión y actualización sistemática, en correspondencia con la política nacional y la práctica internacional”.

POR CUANTO: Por Resolución No. 184 de fecha 22 de diciembre de 2008, emitida por el Ministro de Salud Pública, se aprobó y puso en vigor el “Reglamento para la Evaluación y el Control Estatal de Equipos Médicos”.

POR CUANTO: La propagación de la pandemia conocida COVID-19, impone la necesidad de aplicar prácticas de distanciamiento social para su prevención y enfrentamiento (lo que conlleva la disminución del número de contactos y la duración de los mismos), resultando ineludible efectuar modificaciones con carácter transitorio a algunos de los requisitos contenidos en los mencionados Reglamentos, hasta alcanzar controlar la actual emergencia de salud.

POR TANTO: En el ejercicio de las facultades y atribuciones que me están conferidas por Resolución No. 42 de fecha 2 de febrero del año 2018, dispuesta por el Director General del CECMED,

RESUELVO

PRIMERO: Aprobar, con carácter transitorio, la modificación de los requisitos del “Reglamento para la Evaluación y el Control Estatal de Equipos Médicos” que se articulan en la presente Resolución.

SEGUNDO: Los procesos de inscripciones de fabricantes, suministradores e importadores de equipos y dispositivos médicos en curso o que estén vigentes hasta el 15 de mayo, y que requieran de la realización de auditorías reguladoras mantendrán los términos vigentes para la evaluación y emisión del

dictamen o informe correspondiente; quedando pendiente las auditorias. Las mismas se ejecutarán una vez que las condiciones del país lo permitan.

TERCERO: Los Certificados de Buenas Prácticas de Fabricación de equipos y dispositivos médicos y de Libre Venta, se extenderán hasta el 31 de octubre de 2020, lo que se formalizará mediante la Resolución correspondiente, donde se declarará la nueva vigencia, sin modificar el código de estos documentos.

CUARTO: La presente Resolución entrará en vigor a partir de la fecha de su firma y deroga cuantas disposiciones de igual o menor rango se opongan a lo aquí dispuesto.

COMUNÍQUESE a todas las empresas involucradas total o parcialmente en la fabricación, distribución, importación o exportación de equipos y dispositivos médicos, incluyendo diagnosticadores, así como a cuantas personas naturales o jurídicas proceda.

PUBLÍQUESE en el Ámbito Regulator, órgano oficial del CECMED para su general conocimiento.

ARCHÍVESE el original de la presente disposición en el registro de resoluciones del Grupo de Asesoría Jurídica del Centro.

DADA en La Habana a los 23 días del mes de marzo del año 2020.
“Año 62 de la Revolución”.

M. Sc. Yaquelín Rodríguez Valdés
Subdirectora

Nota: El documento firmado será posteoado cuando tengamos acceso al servidor del CECMED.