

AGREGADO XIII

**Documento de Trabajo sobre Incorporaciones
(Formato Digital)**

Montevideo, Uruguay, 8 al 11 de abril de 2013

TABLA DE EVALUACIÓN DEL GRADO DE INCORPORACIÓN DE LAS RESOLUCIONES GMC EN EL ÁREA DE PRODUCTOS PARA LA SALUD

COSMÉTICOS

| | NORMA | ARGENTINA | BRASIL | PARAGUAY | URUGUAY |
|--------|---|------------------|---------------|-----------------|----------------|
| 24/95 | REQUISITOS PARA EL REGISTRO DE PRODUCTOS COSMÉTICOS MERCOSUR Y EXTRA-ZONA Y PARA LA HABILITACIÓN DE EMPRESAS REPRESENTANTES TITULARES DEL REGISTRO EN EL ESTADO PARTE RECEPTOR E IMPORTADORES | | | | |
| 41/96 | NOMENCLATURA PARA INGREDIENTES UTILIZADOS EN PRODUCTOS DE HIGIENE PERSONAL, COSMÉTICOS Y PERFUMES DE ORIGEN MERCOSURY EXTRAZONA PARA USO EN REGISTRO ENTRE LOS ESTADOS PARTES | | | | |
| 133/96 | CRITERIOS PARA LA INCLUSIÓN, EXCLUSIÓN Y ALTERACIÓN DE CONCENTRACIÓN DE SUBSTANCIAS | | | | |
| 51/98 | PARÁMETROS DE CONTROL MICROBIOLÓGICO PARA PRODUCTOS DE HIGIENE PERSONAL, COSMÉTICOS Y PERFUMES | | | | |
| 36/99 | ROTULAJE ESPECÍFICO PARA PRODUCTOS DE HIGIENE PERSONAL, COSMÉTICOS Y PERFUMES | | | | |
| 47/99 | PROGRAMA DE CAPACITACIÓN DE INSPECTORES EN PRÁCTICAS DE FABRICACIÓN Y CONTROL PARA LOS PRODUCTOS DE HIGIENE PERSONAL, COSMÉTICOS Y PERFUMES | | | | |

| | | | | | |
|-------|--|--|--|--|--|
| 26/04 | REQUISITOS TÉCNICOS ESPECÍFICOS PARA PRODUCTOS DE HIGIENE PERSONAL, COSMÉTICOS Y PERFUMES (COMPLEMENTA RES. GMC Nº 24/95). | | | | |
| 36/04 | REGLAMENTO TÉCNICO MERCOSUR SOBRE ROTULADO OBLIGATORIO PARA PRODUCTOS DE HIGIENE PERSONAL, COSMÉTICOS Y PERFUMES | | | | |
| 05/05 | REGLAMENTO TÉCNICO SOBRE AUTORIZACIÓN DE FUNCIONAMIENTO /HABILITACIÓN DE EMPRESAS DE PRODUCTOS DE HIGIENE PERSONAL, COSMÉTICOS Y PERFUMES, SUS MODIFICACIONES Y BAJAS. (COMPLEMENTA RES. GMC Nº 24/95) | | | | |
| 07/05 | RTM SOBRE CLASIFICACIÓN DE PRODUCTOS DE HIGIENE PERSONAL, COSMÉTICOS Y PERFUMES | | | | |
| 19/05 | PROGRAMA DE COSMETOVIGILANCIA EN EL ÁREA DE PRODUCTOS DE HIGIENE PERSONAL, COSMÉTICOS Y PERFUMES | | | | |
| 20/05 | OBLIGATORIEDAD DE COMUNICACIÓN ENTRE LOS ESTADOS PARTES DEL MERCOSURREFERENTE A PRODUCTOS DE HIGIENE PERSONAL, COSMÉTICOS Y PERFUMES | | | | |
| 25/05 | RTM LISTA DE FILTROS ULTRAVIOLETAS, PERMITIDOS PARA PRODUCTOS DE HIGIENE PERSONAL, COSMÉTICOS Y PERFUMES (ACTUALIZACIÓN DE LA RES. GMC Nº 71/00) | | | | |

| | | | | | |
|-------|---|------------------------------|--|--|--|
| 29/05 | LISTA DE SUSTANCIAS QUE NO PUEDEN SER UTILIZADAS EN PRODUCTOS DE HIGIENE PERSONAL, COSMÉTICOS Y PERFUMES (DEROGACIÓN DE LA RES. GMC N° 6/99) | | | | |
| 35/05 | AUTO-INSPECCIONES DE BUENAS PRÁCTICAS DE FABRICACIÓN Y CONTROL EN EL ÁREA DE PRODUCTOS DE HIGIENE PERSONAL, COSMÉTICOS Y PERFUMES | | | | |
| 36/05 | MODELO DE FORMULARIO DE SOLICITUD Y CERTIFICADO DE BUENAS PRÁCTICAS DE FABRICACIÓN Y CONTROL EN EL ÁREA DE PRODUCTOS DE HIGIENE PERSONAL, COSMÉTICOS Y PERFUMES | | | | |
| 26/06 | CONTRATACIÓN DE TERCERIZACIÓN PARA PRODUCTOS DE HIGIENE PERSONAL, COSMÉTICOS Y PERFUMES FABRICADOS EN EL ÁMBITO DEL MERCOSUR | | | | |
| 49/08 | CRITERIOS PARA LA FIRMA DE ACUERDOS DE SIMPLIFICACIÓN DE PROCEDIMIENTOS DE CONTROLE SANITARIO DE PRODUCTOS DE HIGIENE PERSONAL. COSMÉTICOS E PERFUMES GRAU 1 FABRICADOS NO MERCOSUR | No necesita ser incorporada. | | | |
| 51/08 | CRITERIOS Y MECANISMO PARA LA ACTUALIZACIÓN DE LAS LISTAS MERCOSUR DE SUSTANCIAS EN PRODUCTOS DE HIGIENE PERSONAL, COSMÉTICOS E PERFUMES (DEROGACIÓN DE LA RES. GMC N° 54/99) | No necesita ser incorporada. | | | |
| 24/09 | DEROGACIÓN DE LAS RESOLUCIONES GMC N° 26/95 y 07/99 | | | | |

| | | | | | |
|-------|--|-------------|--|--|--|
| 46/10 | RTM SOBRE SUSTANCIAS QUE LOS PRODUCTOS DE HIGIENE PERSONAL, COSMÉTICOS Y PERFUMES NO DEBEN CONTENER, EXCEPTO EN LAS CONDICIONES Y CON LAS RESTRICCIONES ESTABLECIDAS (DEROGACIÓN DE LA RES. N°26/05) | | | | |
| 48/10 | LISTA DE SUSTANCIAS DE USO COSMÉTICO | | | | |
| 07/11 | RTM LISTA DE SUSTANCIAS DE ACCIÓN CONSERVADORA PERMITIDAS PARA PRODUCTOS DE HIGIENE PERSONAL, COSMÉTICOS Y PERFUMES (DER. RES. GMC 05/99 Y 72/00) | | | | |
| 8/11 | RTM SOBRE PROTECTORES SOLARES EN COSMÉTICOS (DER. RES GMC 26/02) | En revisión | | | |
| 19/11 | REGLAMENTO TÉCNICO MERCOSUR DE BUENAS PRÁCTICAS DE FABRICACIÓN PARA PRODUCTOS DE HIGIENE PERSONAL, COSMÉTICOS Y PERFUMES (DEROGACIÓN DE LAS RES. GMC N° 92/94 Y 66/96) | | | | |
| 16/12 | REGLAMENTO TÉCNICO MERCOSUR SOBRE LISTA DE SUSTANCIAS COLORANTES PERMITIDAS PARA PRODUCTOS DE HIGIENE PERSONAL, COSMÉTICOS Y PERFUMES (DEROGACIÓN DE LA RES. GMC N° 38/09) | | | | |

PSICOTROPICOS

| | NORMA | ARGENTINA | BRASIL | PARAGUAY | URUGUAY |
|-------|---|------------------|---------------|-----------------|----------------|
| 37/99 | REGLAMENTO TÉCNICO SOBRE CONTROLES Y FISCALIZACIÓN DE ESTUPEFACIENTES Y SICOTRÓPICOS A REALIZAR EN ZONAS FRANCAS Y ÁREAS ADUANERAS ESPECIALES | | | | |
| 38/99 | REGLAMENTO TÉCNICO SOBRE LAS LISTAS DE ESTUPEFACIENTES Y SUSTANCIAS SICOTRÓPICOS SUJETAS A CONTROL | | | | |
| 39/99 | REGLAMENTO TÉCNICO SOBRE ASOCIACIONES DE DROGAS QUE CONTIENEN ANOREXÍGENOS EN MEDICAMENTOS Y PREPARACIONES MAGISTRALES | | | | |
| 46/99 | UTILIZACIÓN DE SISTEMAS DE REEMBOLSO PARA LA COMPRA/VENTA DE ESTUPEFACIENTES Y SUSTANCIAS SICOTRÓPICAS | | | | |
| 57/99 | DISTRIBUCIÓN DE MUESTRAS PARA PROFESIONALES Y PROPAGANDA DE MEDICAMENTOS QUE CONTENGAN ESTUPEFACIENTES O SUSTANCIAS PSICOTRÓPICAS | | | | |
| 22/00 | CONTROL DE LAS CONCENTRACIONES DE ESTUPEFACIENTE Y SUSTANCIAS SICOTRÓPICAS EN FORMULACIONES MAGISTRALES Y ESPECIALIDADES FARMACÉUTICAS | | | | |
| 23/00 | CONTROL Y FISCALIZACIÓN DE LAS SEMILLAS DE ADORMIDERA (PAPAVER SOMNIFERUM) | | | | |
| 24/00 | CONTROL Y FISCALIZACIÓN DE ORIGEN DE LOS ESTUPEFACIENTES | | | | |

| | | | | | |
|-------|---|--|--|--|--|
| 57/00 | RTM SOBRE ASOCIACIONES DE DROGAS EN MEDICAMENTOS Y PREPARADOS MAGISTRALES QUE CONTENGAN ANSIOLÍTICOS | | | | |
| 62/00 | AUTORIZACIÓN PARA EL INGRESO Y EGRESO DE MEDICAMENTOS QUE CONTIENEN ESTUPEFACIENTES Y SUSTANCIAS SICOTRÓPICAS PARA PACIENTES EN TRÁNSITO | | | | |
| 66/00 | CONTROL DE ENTRADA Y SALIDA DE SICOTRÓPICOS Y ESTUPEFACIENTES PARA USO EN CASOS ESPECIALES/ USO DE MEDICAMENTOS EN PACIENTES | | | | |
| 70/00 | GLOSARIO DE TÉRMINOS COMUNES PARA ESTUPEFACIENTES, SUSTANCIAS SICOTRÓPICAS Y PRECURSORES | | | | |
| 74/00 | AUTORIZACIÓN PARA LA ENTRADA Y SALIDA DE MEDICAMENTOS QUE CONTIENEN ESTUPEFACIENTES Y SUSTANCIAS SICOTRÓPICAS PARA PACIENTES EN TRÁNSITO (DEROGA LA RES GMC N° 62/00) | | | | |
| 10/02 | REGLAMENTO TÉCNICO MERCOSURDE TÉRMINOS COMUNES PARA ESTUPEFACIENTES, SUBSTANCIAS PSICOTRÓPICAS Y PRECURSORES. (COMPLEMENTA LA RES. GMC. 70/00) | | | | |
| 29/02 | RTM S/DOCUMENTOS COMUNES NECESARIOS PARA IMPORTACIÓN Y EXPORTACIÓN DE ESTUPEFACIENTES Y SICOTRÓPICOS | | | | |

| | | | | | |
|-------|--|--|--|--|--|
| 02/04 | PUNTOS DE ENTRADA/SALIDA DE ESTUPEFACIENTES Y SUBSTANCIAS SICOTRÓPICAS. (DEROGA LA RES. N° 24/98) | | | | |
| 69/06 | DEROGACIÓN DE LA RES. GMC N° 55/00 | | | | |
| 55/08 | DEROGACIÓN DE LA RES. GMC N° 27/98 | | | | |
| 20/10 | PERIODICIDAD DE ACTUALIZACIÓN DE LAS LISTAS DE INTERCAMBIO SOBRE SUSTANCIAS PSICOTROPICAS, ESTUPEFACIENTES, PRECURSORAS Y SUJETAS A CONTROL ESPECIAL (COMPLEMENTA RES. GMC N° 38/99) | | | | |
| 21/10 | CRITERIOS COMUNES DEL MERCOSUR PARA FACTORES DE CONVERSION PARA SUSTANCIAS CONTROLADAS NACIONALMENTE POR LOS ESTADOS PARTES QUE NO SON OBJETOS DE CONTROL INTERNACIONAL | | | | |
| 48/10 | LISTA DE SUSTANCIAS DE USO COSMÉTICO | | | | |
| 24/11 | REGLAMENTO TÉCNICO MERCOSUR SOBRE LISTA DE SUSTANCIAS QUE LOS PRODUCTOS DE HIGIENE PERSONAL, COSMÉTICOS Y PERFUMES NO DEBEN CONTENER, EXCEPTO EN LAS CONDICIONES Y CON LAS RESTRICCIONES ESTABLECIDAS (DEROGACIÓN DE LA RES. GMC N° 46/10) | | | | |
| 30/12 | NOTIFICACIÓN PRÉVIA DE EXPORTACIÓN DE EFEDRINA, PSEUDOEFEDRINA Y LAS ESPECIALIDADES FARMACÉUTICAS QUE LAS CONTENGAN | | | | |

SANGRE

| | NORMA | ARGENTINA | BRASIL | PARAGUAY | URUGUAY |
|-------|--|-----------------------------|---------------|-----------------|----------------|
| 33/99 | REGLAMENTO TÉCNICO PARA LA PRODUCCIÓN Y CONTROL DE CALIDAD DE HEMODERIVADOS DE ORIGEN PLASMÁTICO. (DEROGA A LA RES GMC N° 96/94) | | | | |
| 41/00 | RTM DE LOS NIVELES DE COMPLEJIDAD DE LOS SERVICIOS DE MEDICINA TRANSFUSIONAL O UNIDADES HEMOTERAPICAS. (DEROGA LA RES.12/97) | | | | |
| 42/00 | RTM DE MEDICINA TRANSFUSIONAL (DEROGA LA RES. GMC 130/96) | | | | |
| 18/09 | DEROGACIÓN DE LA RESOLUCIÓN GMC N° 17/03 | No necesita ser incorporada | | | |

DOMISANITARIOS

| | NORMA | ARGENTINA | BRASIL | PARAGUAY | URUGUAY |
|-------|---|------------------|---------------|-----------------|----------------|
| 24/96 | REGISTRO DE EMPRESAS DOMISANITARIOS. (COMPLEMENTADA POR LA RES GMC N° 03/99) (DEROGA LA RES GMC 121/94) | | | | |
| 25/96 | REGISTRO DE PRODUCTOS DOMISANITARIOS | En revisión | | | |
| 26/96 | DEFINICIONES Y GLOSARIO DOMISANITARIOS | | | | |
| 27/96 | TEXTO DE RÓTULOS DOMISANITARIOS | | | | |
| 57/98 | REGLAMENTOS TÉCNICO PARA PRODUCTOS DOMISANITARIOS A BASE DE HIPOCLORITO ADITIVADOS (AGUA, LAVANDINA ADITIVADA /ALVEJANTE AGUA CLORADA ADITIVA) (DEROGA RES. GMC N° 46/97) | En revisión | | | |

| | | | | | |
|-------|---|--|--|--|--|
| 3/99 | REGISTRO DE EMPRESAS DE PRODUCTOS DOMISANITARIOS (COMPLEMENTACIÓN DE LA RES GMC. N° 24/96) | | | | |
| 35/99 | REGISTRO DE PRODUCTOS DOMISANITARIOS (COMPLEMENTACIÓN DE LA RESOLUCIÓN GMC N° 25/96) | En revisión | | | |
| 56/00 | COMPLEMENTACIÓN DE LA RESOLUCIÓN GMC N° 25/96 REGISTRO DE PRODUCTOS DOMISANITARIOS | En revisión | | | |
| 09/04 | DEFINICIÓN Y GLOSARIO PARA PRODUCTOS DOMISANITARIOS. (COMPLEMENTACIÓN DE LA RES. GMC N° 23/01) | La Res. 23/01 está derogada, por eso, la 09/04 debe ser derogada también, una vez que el tema está contemplado en la Res. 31/12. | | | |
| 24/05 | RTM "DETERMINACIÓN DE BIODEGRADABILIDAD DE TENSIOACTIVOS ANIÓNICOS" (COMPLEMENTACIÓN DE LA RES. GMC N° 25/96) | En revisión | | | |
| 24/06 | CONTRATACIÓN DE SERVICIOS DE TERCERIZACIÓN DE PRODUCTOS DOMISANITARIOS FABRICADOS EN EL ÁMBITO DEL MERCOSUR | | | | |
| 25/06 | REGLAMENTO TÉCNICO MERCOSUR PARA PRODUCTOS DE USO DOMISANITARIO A BASE DE BACTERIAS | | | | |
| 50/06 | REGLAMENTO TÉCNICO MERCOSUR PARA PRODUCTOS CON ACCIÓN ANTIMICROBIANA (DEROGACIÓN DE LA RES. GMC N° 28/02) | | | | |

| | | | | | |
|-------|--|--|--|--|--|
| 51/06 | REGLAMENTO TÉCNICO MERCOSUR SOBRE CRITERIOS DE INCLUSIÓN, EXCLUSIÓN Y ACTUALIZACIÓN DE PRODUCTOS DOMISANITARIOS DE MENOR RIESGO POTENCIAL FABRICADOS EN EL ÁMBITO DEL MERCOSUR | | | | |
| 47/07 | REGLAMENTO TÉCNICO MERCOSUR PARA PRODUCTOS DE LIMPIEZA Y AFINES (DEROGACIÓN DE RES. GMC N° 10/04) | | | | |
| 18/10 | REGLAMENTO TÉCNICO MERCOSUR PARA PRODUCTOS DESIFESTANTES (PLAGUICIDAS) DOMISANITARIOS (DEROGACIÓN DE LA RES. 49/99) | | | | |
| 19/10 | REGLAMENTO TÉCNICO MERCOSUR PARA PRODUCTOS DE ACCIÓN ANTIMICROBIANA UTILIZADOS EN ARTICULOS CRITICOS Y SEMICRITICOS | | | | |
| 29/12 | CERTIFICADO DE VENDA LIVRE DE PRODUCTOS DOMISANITARIOS | | | | |
| 31/12 | REGLAMENTO TÉCNICO MERCOSUR DE BUENAS PRÁCTICAS DE FABRICACIÓN PARA PRODUCTOS DOMISANITARIOS (DEROGA RES. GMC N° 56/96 Y 23/01) | | | | |

PRODUCTOS MÉDICOS

| | NORMA | ARGENTINA | BRASIL | PARAGUAY | URUGUAY |
|-------|--|-------------|--------|----------|---------|
| 79/96 | REGISTRO INTRAZONA DE PRODUCTOS, DIAGNOSTICO DE USO IN-VITRO | En revisión | | | |

| | | | | | |
|-------|---|-------------|--|--|--|
| 21/98 | REGLAMENTO TÉCNICO RELATIVO A LA AUTORIZACIÓN DE FUNCIONAMIENTO DE EMPRESAS FABRICANTES Y/O IMPORTADORES DE PRODUCTOS MÉDICOS | | | | |
| 25/98 | PROGRAMA DE CAPACITACIÓN DE INSPECTORES PARA LA VERIFICACIÓN DEL CUMPLIMIENTO DE LAS BUENAS PRÁCTICAS DE FABRICACIÓN DE PRODUCTOS MÉDICOS | | | | |
| 50/98 | REGLAMENTO TÉCNICO SOBRE JERINGAS HIPODÉRMICAS ESTERILIZADAS DE USO ÚNICO | | | | |
| 72/98 | REGLAMENTO TÉCNICO DE REQUISITOS ESENCIALES DE SEGURIDAD Y EFICACIA DE PRODUCTOS MÉDICOS | | | | |
| 48/99 | PROGRAMA PARA CAPACITACIÓN DE INSPECTORES PARA VERIFICACIÓN DEL CUMPLIMIENTO DE LAS BUENAS PRÁCTICAS DE FABRICACIÓN Y CONTROL DE PRODUCTOS PARA DIAGNÓSTICO DE USO IN VITRO | | | | |
| 40/00 | REGLAMENTO TÉCNICO MERCOSUR DE REGISTROS DE PRODUCTOS MÉDICOS (DEROGACIÓN DE LA RES. GMC N° 37/96) | En revisión | | | |
| 20/11 | REGLAMENTO TÉCNICO MERCOSUR DE BUENAS PRÁCTICAS DE FABRICACIÓN DE PRODUCTOS MÉDICOS Y PRODUCTOS PARA DIAGNÓSTICO DE USO IN VITRO (DEROGACIÓN DE LAS RES. GMC N° 04/95, 38/96, 65/96 Y 131/96) | | | | |

| | | | | | |
|-------|--|-----------------------------|--|--|--|
| 10/08 | REGLAMENTO TÉCNICO MERCOSUR PARA LOS PRESERVATIVOS MASCULINOS DE LÁTEX DE CAUCHO NATURAL (DEROGACIÓN DE LA RES. GMC N° 75/00) | | | | |
| 32/12 | PROCEDIMIENTOS COMUNES PARA LAS INSPECCIONES EN LOS FABRICANTES DE PRODUCTOS MÉDICOS Y PRODUCTOS PARA DIAGNÓSTICO DE USO IN VITRO EN LOS ESTADOS PARTES (DEROGA RES. GMC N° 31/97 Y 09/01) | | | | |
| 23/11 | MECANISMO DE INTERCAMBIO DE INFORMACIÓN SOBRE EVENTOS ADVERSOS GRAVES CAUSADOS POR PRODUCTOS MÉDICOS UTILIZADOS EN EL MERCOSUR (DEROGACIÓN DE LA RES. GMC N° 46/08) | No necesita ser incorporada | | | |

FARMACÉUTICA

| | NORMA | ARGENTINA | BRASIL | PARAGUAY | URUGUAY |
|-------|---|-----------|--------|----------|---------|
| 4/92 | PRÁCTICAS ADECUADAS PARA LA FABRICACIÓN Y LA INSPECCIÓN DE CALIDAD DE MEDICAMENTOS. | | | | |
| 88/93 | AUTORIZACIÓN DE FUNCIONAMIENTO DE INDUSTRIAS FARMOQUÍMICAS | | | | |
| 52/94 | SOLUCIONES PARENTERALES DE GRAN VOLUMEN | | | | |

| | | | | | |
|-------|--|-------------|--|--|--|
| 23/95 | REQUISITOS PARA EL REGISTRO DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS REGISTRADOS Y ELABORADOS EN UN ESTADO PARTE PRODUCTOR, SIMILARES A PRODUCTOS REGISTRADOS EN EL ESTADO PARTE RECEPTOR | | | | |
| 13/96 | GUÍAS DE BUENAS PRÁCTICAS DE FABRICACIÓN PARA PRODUCTOS FARMOQUÍMICOS. SUSTITUYE A LA RES. 92/93 | En revisión | | | |
| 51/96 | EMPRESAS TITULARES DE REGISTROS: REQUISITOS QUE DEBEN REUNIR LAS EMPRESAS PARA SER AUTORIZADAS COMO TITULARES, EN EL ESTADO PARTE RECEPTOR, DE REGISTROS DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS ELABORADOS EN OTRO ESTADO PARTE DEL MERCOSUR PARA LA APLICACIÓN DE LA RESOLUCIÓN GMC 23/95 | | | | |
| 52/96 | LISTADO DE INFORMACIONES Y DOCUMENTACIÓN REQUERIDA PARA REGISTRO DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS, PARA LA APLICACIÓN DE LA RESOLUCIÓN GMC 23/95 | | | | |
| 53/96 | ESTABILIDAD DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS | | | | |
| 54/96 | VIGENCIA, MODIFICACIÓN, RENOVACIÓN Y CANCELACIÓN DE REGISTROS DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS PARA LA APLICACIÓN DE LA RESOLUCIÓN GMC 23/95 | | | | |
| 55/96 | GLOSARIO PARA LA APLICACIÓN DE LA RESOLUCIÓN GMC 23/95 | | | | |
| 57/96 | SOLUCIONES PARENTERALES DE GRAN VOLUMEN (COMPLEMENTA RES. GMC 52/94) | | | | |

| | | | | | |
|--------|--|-------------|--|--|--|
| 129/96 | REGLAMENTO TÉCNICO SOBRE VERIFICACIÓN DE BUENAS PRÁCTICAS DE INVESTIGACIÓN CLÍNICA | | | | |
| 21/96 | PROGRAMA DE CAPACITACIÓN PARA INSPECTORES EN BUENAS PRÁCTICAS DE FABRICACIÓN PARA LA INDUSTRIA FARMACÉUTICA | | | | |
| 22/96 | SISTEMA DE EVALUACIÓN DE PROCEDIMIENTOS PARA LA INSPECCIÓN DE INDUSTRIAS FARMOQUÍMICAS | En revisión | | | |
| 132/96 | ALTERACIONES DE LA AUTORIZACIÓN DE FUNCIONAMIENTO DE LAS EMPRESAS SOLICITANTES DE REGISTRO DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS DEL ESTADO PARTE RECEPTOR | | | | |
| 39/97 | RELACIÓN CONTRACTUAL ENTRE EL TITULAR DE REGISTRO EN EL ESTADO PARTE PRODUCTOR Y SU REPRESENTANTE EN EL ESTADO PARTE RECEPTOR DEL MERCOSUR, EN EL MARCO DE LA RES. GMC 23/95 | | | | |
| 34/99 | REINSPECCIÓN CONJUNTA EN EL ÁMBITO DEL MERCOSUR | | | | |
| 78/99 | OBLIGATORIEDAD DE COMUNICACIÓN ENTRE LOS ESTADO PARTE DEL MERCOSUR SOBRE EL RETIRO DE MEDICAMENTOS DEL MERCADO | | | | |
| 79/99 | AUTOINSPECCIONES OBLIGATORIAS SOBRE BUENAS PRÁCTICAS DE FABRICACIÓN Y CONTROL | | | | |
| 49/02 | REGLAMENTO TÉCNICO MERCOSUR SOBRE BUENAS PRÁCTICAS DE DISTRIBUCIÓN DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS | | | | |

| | | | | | |
|-------|--|-----------------------------|--|--|--|
| 50/02 | CONTRATACIÓN DE SERVICIOS DE TERCERIZACIÓN PARA PRODUCTOS FARMACÉUTICOS EN EL ÁMBITO DEL MERCOSUR | | | | |
| 48/08 | REGLAMENTO TÉCNICO MERCOSUR SOBRE BUENAS PLÁSTICAS SANITARIAS DE TRANSPORTE DE INSUMOS Y PRODUCTOS FARMACÉUTICOS | | | | |
| 15/09 | BUENAS PRÁCTICAS DE FABRICACIÓN DE PRODUCTOS FARMACÉUTICOS Y MECANISMO DE IMPLEMENTACIÓN EN EL ÁMBITO DEL MERCOSUR (DEROGACIÓN DE LAS RES. GMC Nº 14/96 y 61/00) | | | | |
| 31/11 | ESTRATEGIA PARA LA FARMACOPEA MERCOSUR | No necesita ser incorporada | | | |
| 33/12 | MECANISMO DE INTERCÁMBIO DE INFORMACIÓN EM EL MERCOSUR SOBRE INSUMOS FARMACÉUTICOS ACTIVOS (IFAs) QUE NO CUMPLEM CON LAS ESPECIFICACIONES DE CALIDAD Y/O EMPRESAS FABRICANTES, DISTRIBUIDORAS, IMPORTADORAS Y FRACCIONADORAS DE IFAs QUE NO CUMPLEM COM LAS BUENAS PRÁCTICAS | No necesita ser incorporada | | | |
| 34/12 | PROCEDIMIENTOS COMUNES PARA LAS INSPECCIONES EM LOS ESTABLECIMIENTOS FARMACÉUTICOS EN LOS ESTADOS PARTES Y CONTENIDO MÍNIMO DE INFORMES DE INSPECCIÓN EN LOS ESTABLECIMIENTOS FARMACÉUTICOS EN LOS ESTADOS PARTES (DEROGA RES. GMC Nº 16/09) | | | | |