



INFORME ANUAL DE LA DIRECCIÓN Y COMISIÓN DE COMERCIO EXTERIOR Y POLÍTICA INDUSTRIAL CORRESPONDIENTE AL EJERCICIO 2018-2019.

La tarea de la Comisión de Comercio Exterior y Política Industrial es representar los intereses de la Industria Farmacéutica ante las instancias ordenadoras y ante la comunidad en materia de comercio exterior. Así como fomentar la exportación y simplificar la importación de insumos, bienes y medicamentos relacionados con la Industria afiliada.

Por lo anterior, se participó activamente ante las entidades de gobierno y representaciones camarales involucradas en el comercio, en ese sentido durante el ejercicio en mención, se destacan las siguientes acciones con los Órganos de Gobierno:

Secretaría de Economía

Modernización del Tratado de Libre Comercio de la Unión Europea y México <TLCUEM>

Está conformado por los países de Alemania, Austria, Bélgica, Bulgaria, Chipre, Croacia, Dinamarca, Eslovaquia, Eslovenia, España, Estonia, Finlandia, Francia, Grecia, Hungría, Irlanda, Italia, Letonia, Lituania, Luxemburgo, Malta, Países Bajos, Polonia, Portugal, Reino Unido, República Checa, Rumanía y Suecia.

Iniciaron las Negociaciones en Bruselas, Bélgica en junio 2016; hoy en día se han celebrado nueve rondas, la última de ellas celebrada del 12 al 20 de febrero de 2018, en la Ciudad de México.

Después de nueve rondas de negociación las nuevas disposiciones en el TLCUEM son:

- a) Ampliar el acceso al mercado en el sector agropecuario y pesquero.
- b) Crea un capítulo de facilitación del comercio.
- c) Garantiza la no existencia de monopolios para la exportación e importación de materias primas.
- d) Establece condiciones equitativas para los proveedores de telecomunicaciones.
- e) Homologa disposiciones en materia de inversión.
- f) Crea un capítulo de comercio digital.
- g) Establece principios para empresas propiedad del Estado.
- h) Crea capítulos nuevos para transparencia y anticorrupción.
- i) Apoya a las pymes en el comercio exterior.

Por otro lado, en el tema de IF quedó de la siguiente forma:

- Reglas de Origen

Se aceptó la propuesta que la regla de origen para los productos del capítulo 29 productos Químicos Orgánicos y del capítulo 30 de medicamentos, sea con base a los procesos de: Reacción Química, Purificación, Mezclado y Combinación, Cambio de



Tamaño de Partícula, Materiales Valorados , Separación de Isómeros y Procesos biotecnológicos.

- Obstáculos Técnicos al Comercio

Se incluyó anexo Medicamentos, el cual contempla trabajar en un esquema de colaboración, para el reconocimiento mutuo, así como reconocer los GMP's, y el intercambio de actas, estableciendo un tiempo de 2 años para su implementación.

- Bienes Remanufacturados

Aplica sólo a equipo médico. Se recibió consulta a 47 fracciones con la intención de revisar si son bienes remanufacturados o no, de las cuales se opinó lo siguiente: 31 no se aceptaron, en virtud de no ser un equipo médico y en 16 se estuvo de acuerdo en que se incluya como susceptible de remanufactura, siempre y cuando se les aplique y cumplan con la regulación sanitaria vigente.

- Compras de Gobierno

Se mantienen los umbrales y las reservas permanentes, pero se incluyeron las compras subfederales que Europa pidió. (La posición de la Industria fue no aceptarlas) por lo tanto nuestro país tendrá que incorporar al menos 13 estados de la República Mexicana que representen las mayores ventas.

En el segundo semestre del 2019, se daría la ratificación por parte del Senado de México, mientras que el Parlamento Europeo podría ratificarlo, en su caso, en el cuarto trimestre de este mismo año, según la ruta crítica trazada por la Secretaría de Economía.

Consecuentemente, la posible entrada en vigor del TLCUEM 2.0, en su parte comercial, podría suceder en el primer semestre del 2020.

Alianza del Pacífico <AP>

Está conformado por los países de México, Colombia, Chile y Perú.

El 20 de julio de 2015 entró en vigor el Acuerdo Marco y el 01 de mayo de 2016 entró en vigor el Protocolo Comercial.

Hoy en día, cuenta con 55 países observadores y 4 candidatos a Estados asociados (Australia, Canadá, Nueva Zelanda y Singapur).

Algunas acciones relevantes para la IF son:

- **GMP**

Será reconocida entre las partes que tienen actualmente reconocimiento nivel IV- (Quedará excluido Perú).

Se basará en los Informes 37, 44 y 45.

Colombia: Tomará el 37 y pide transición de 3 a 5 años para llegar al 45, <OMS>

Se notifica inspección por parte de la autoridad visitante a la local debiendo estar presente el representante de autoridad local.



- Notificar conclusiones a la autoridad local
- **Registro Sanitario**
Se trabaja en busca de armonización.
Documento común para solicitud de registro.
Se armonizarán las evaluaciones de solicitudes.
El documento exclusivamente para exportación, se respetará el formato de cada parte.
 - **Etiquetado**
Se confirmó lo ya acordado para el envase secundario y primario.
Queda pendiente el inserto
 - **Farmacopea**
Aceptación de farmacopea mexicana, por Colombia y Chile, queda excluida Perú.
 - **Certificado de Libre Venta**
CLV será equivalente al CPP.
 - **Estabilidad de Equivalencias – Bioequivalencia (Acordado sólo por Chile, Colombia y México, está excluido Perú.)**
Las partes aceptaran los estudios de Equivalencia terapéutica, realizados en los centros autorizados o reconocidos por las autoridades siempre y cuando las partes cuenten entre otros puntos:
 - Reconocimientos OPS nivel IV
 - Ser un centro autorizado
 - Proceso de autorización de protocolos de equivalencia terapéutica.
 - Que cuenten con los procesos de vigilancia sanitaria a los Centros Autorizados.
 - Contar con los controles sujetos que están en la investigación.
 - Tener una plataforma de ensayos clínicos
 - Que los estudios se efectúen en los centros autorizados

El anexo de la IF ya se revisó por los abogados de la Secretaría de Economía y se envió a COFEPRIS para su revisión y opinión.

Acuerdo de Complementación Económica 53 México- Brasil <ACE-53>

México y Brasil podrían pactar el cierre de las negociaciones para ampliar el Acuerdo de Complementación Económica No 53, (ACE 53) con los consensos alcanzados hasta ahora.

Hoy en día se han celebrado ocho rondas de negociación, la última de ellas celebrada en noviembre de 2017, en Brasilia, Brasil.

La posición actual del sector farmacéutico es que **no se incorpore a esta industria** en esta negociación.

Renegociación Tratado de Libre Comercio de América del Norte <TLCAN> ahora TMEC – Tratado México Estados Unidos y Canadá

La firma del T-MEC, se da el 30 de noviembre de 2018 dentro de la reunión del G20, en la Ciudad de Buenos Aires Argentina por, Enrique Peña Nieto, Presidente de los Estados Unidos Mexicanos; Donald Trump, Presidente de los Estados Unidos de Norteamérica y Justin Trudeau, Primer Ministro de Canadá.



Aun se encuentra en proceso de revisión por parte de los Congresos de los tres países para su ratificación, se considera que pudiera entrar en vigor en el 2020.

Acuerdo de Complementación Económica 6 México- Argentina <ACE 6>

Se han celebrado un total de cuatro rondas, del 6 al 8 de febrero tuvo lugar en Buenos Aires la IV Ronda de Negociación para la Ampliación y Profundización del Acuerdo de Complementación Económica No. 6 (ACE 6) entre Argentina y México.

La 5° Ronda de Negociación para la ampliación y profundización del Acuerdo de Complementación Económica No. 06 entre México y Argentina, que se llevaría a cabo del 20 al 22 de noviembre de 2018, en la Ciudad de México quedó CANCELADA, hasta nuevo aviso.

La posición actual del sector farmacéutico es que **no se incorpore a esta industria** en esta negociación.

Estamos pendientes del Acuerdo.

Tratado de Libre Comercio con la Asociación Europea de Libre Comercio <AELC>

Está integrada por Islandia, Liechtenstein, Noruega y Suiza, en vigor en 2001. México y la AELC han celebrado un total de tres rondas para expansión y modernización del acuerdo de Asociación Europea de Libre Comercio, la última ronda de negociaciones fue celebrada en enero de 2017 en Lugano, Suiza.

Han surgido dos consultas realizadas a CANIFARMA a lo largo de las tres reuniones:

- Bienes Remanufacturados

El pasado 23 de mayo tuvimos reunión con el Lic. Moisés Zavaleta López, Director General de Comercio Internacional de Bienes de la Secretaría de Economía, para revisar la propuesta de EFTA sobre considerar a los Bienes Remanufacturados, como productos nuevos, en virtud de que este tema afecta directamente a la Industria de PAPS y RSD, representantes de esta industria participaron en esta reunión.

De lo anterior, la respuesta que dio es en el sentido de estar de acuerdo en la propuesta; “siempre y cuando no se involucren en este apartado los “productos estériles o aquellos que su naturaleza sea de un sólo uso o de material plástico”.

- Obstáculos Técnicos al Comercio

Se está planteando incorporar 4 anexos sectoriales, que serían de:

- a. Buenas Prácticas de Manufactura y Laboratorio
- b. Químico y Farmacéutico
- c. Marcado y Etiquetado
- d. Bienes Electrónicos.

No se tiene conocimiento de la próxima ronda de negociación. Hoy en día se encuentra detenida la negociación.



TPP- Ahora: Acuerdo Integral y Progresivo de Asociación Transpacífico (CPTPP, por sus siglas en inglés).

En el mes de febrero los 11 países participantes del CPTPP o TPP 11 lograron tener un texto final y convinieron firmarlo el 8 de marzo de 2018 en Santiago de Chile.

Los miembros integrantes son: Australia, Brunei, Canadá, Chile, Japón, Malasia, México, Nueva Zelanda, Perú, Singapur y Vietnam alcanzaron el acuerdo en principio, en Tokio.

La entrada en vigor de este Tratado se llevará a cabo en dos partes:

1. PARTES ORIGINALES:

- a) 30 de octubre de 2018. – Australia sexto país en concluir formalidades jurídicas para la entrada en vigor y notificar al depositario.
- b) 30 de diciembre de 2018. - EL TIPAT entrará en vigor para:
 - México
 - Japón
 - Australia
 - Nueva Zelanda
 - Canadá
 - Singapur

Anexo 2-D (Eliminación Arancelaria)

- 30 de diciembre de 2018. – Primer corte arancelario
- 1 de enero de 2019. – Segundo corte arancelario

2. PARTES NUEVAS:

12 de noviembre 2018 Asamblea Nacional de Vietnam aprueba TIPAT.

Pendiente notificación de Vietnam al depositario para detonar periodo de 60 días para entrada en vigor.

El pasado 29 de noviembre se publicó en el Diario Oficial de la Federación el Tratado Integral y Progresista de Asociación Transpacífico.

El Tratado Integral y el Acuerdo progresivo de la Asociación Transpacífico entrará en vigor el próximo 30 de diciembre de 2018, en virtud de que 6 países ya lo han ratificado, y que son:

Australia, Canadá, Japón, México, Nueva Zelanda y Singapur.

Asociación Latinoamericana de Integración (ALADI)

La Secretaria de Economía nos consultó sobre la conveniencia de firmar acuerdos de obstáculos técnicos al comercio (anexos) con los países integrantes de este bloque que son: Argentina, Brasil, Chile, Colombia, Ecuador, México, Nicaragua, Panamá, Paraguay, Perú, Uruguay y Venezuela.

Por el momento (2019) se encuentra detenida la negociación.



Convenio de Concertación – Grupo 4: Oportunidades de Exportación

El Convenio de Concertación de Acciones firmado el pasado 14 de junio de 2018, firmado por la Secretaría de Economía, Secretaría de Salud, Canifarma y AMIID tuvo como objeto el establecimiento de los mecanismos de trabajo, colaboración y coordinación de las acciones para la instrumentación de políticas públicas dirigidas a fomentar el desarrollo económico de la Industria Farmacéutica y de Dispositivos Médicos, vinculadas con la producción de los medicamentos que atienden las enfermedades de mayor prevalencia en el país.

Para dar seguimiento al Convenio de Concertación, se acordó la conformación de 4 Grupos de Trabajo dentro de los cuales se formó el Grupo 4 “Oportunidad de Exportación”.

De lo anterior el Grupo 4, sesiono en tres ocasiones y se acordó seguir trabajando en:

No	ACCIONES	RESULTADO
1	a) Aprovechar las ventajas competitivas que ofrecen los Acuerdos internacionales firmados y los instrumentos que faciliten el comercio.	Identificar las condiciones de acceso en los Acuerdos Comerciales y de Cooperación firmados y los instrumentos que faciliten el comercio. Asimismo, realizar las gestiones correspondientes con las contrapartes e identificar las oportunidades de exportación: Industria - Secretaría de Economía- Industria- SS/Cofepris – Industria-SAGARPA/SENASICA.
2	a) Elaborar los análisis que permitan identificar oportunidades de exportación. b) Presentar resultados de productos específicos con potencial exportador.	1. Análisis de los bloques económicos con los que se tienen negociados Acuerdos Comerciales y otros mercados, en donde se tiene oportunidad de exportación (Alianza del Pacífico, Ecuador, Costa Rica y Panamá), para identificar entre otros temas: <ul style="list-style-type: none">• La demanda de medicamentos/ Secretaría de Economía• Oferta exportable / Industria• Empresas interesadas / Industria• Regulación no arancelaria para cumplir/Industria-ProMéxico- SS/Cofepris. 2. Referente a la industria veterinaria, se trabajará en identificar las oportunidades que existen en los bloques en mención, entre Industria/Secretaría de Economía.
3	a) Agilizar los trámites relacionados con la	1. Creación de la Ventanilla Internacional de Exportación / Cofepris



	exportación a nivel nacional e internacional.	<p>Que contemple entre otros:</p> <ul style="list-style-type: none">- Servicios de orientación.- Nuevas líneas de negocio e inversión.- Consultoría especializada.- Servicios de apoyo sectorial con otras dependencias.- Servicios de capacitación.- Citas internacionales. <p>Con el apoyo y participación de la Secretaría de Salud/Cofepris, Secretaría de Economía, ProMéxico y CANIFARMA.</p> <p>2. Implementación de los Acuerdos de Cooperación firmados por la autoridad regulatoria de nuestro país con su contraparte, Secretaría de Salud/Cofepris.</p> <p>3. Ejecución de los anexos farmacéuticos negociados/Secretaría de Economía.</p>
4	<p>a) Promocionar aquellos medicamentos con potencial de exportación, en el marco de los Tratados de Libre Comercio de interés para la Industria Farmacéutica.</p> <p>b) Presentar a PROMEXICO a fin de que lleve a cabo la logística de promoción de las exportaciones de dichos productos identificados.</p>	<p>1. La estrategia de difusión y promoción de la oferta exportable de medicamentos de uso humano y veterinario demandados en el exterior se hará con base en lo siguiente:</p> <ul style="list-style-type: none">- Formación en comercio exterior sobre mercados: Talleres y Seminarios.- Ferias o pabellones internacionales.- Misiones de compradores en México.- Misiones de exportadores. <p>Elaboración de un catálogo de productos.</p> <p>2. Se identificarán las oportunidades que existen para exportar a Europa (Humana) y Asia (Veterinaria).</p>

Estando pendiente por definirse cuándo será la reunión del Comité Técnico, con la nueva administración de la Secretaría de Economía y COFEPRIS.

Tráfico Ilícito de Estupefacientes y Sustancias Psicotrópicas <<Convención de las Naciones Unidas>>

El 20 de marzo del 2018, la Secretaría de Economía, nos informó que el Gobierno de Argentina ha tenido acercamiento con la Convención de las Naciones Unidas contra el tráfico ilícito de estupefacientes y sustancias psicotrópicas sobre la inclusión de tres precursores químicos al cuadro de la convención de 1998 y que son los siguientes:

- Alfa-fenilacetoacetamida
- Glicidato de PMk
- Ácido Yodhídrico



De estos tres insumos, la Secretaría pide comentarios y observaciones a esta propuesta y es importante comentar debe ser enviada a más tardar el 27 de marzo de 2018.

Esta información se circuló entre las empresas que producen farmoquímicos solicitándoles la revisión de este tema.

Servicio de Administración Tributaria <SAT>

Puntos Tácticos

Reunión con la Administración General de Aduana, en la reunión participaron las siguientes personas:

Lic. Alejandra Castañeda García, Administradora de Operación Aduanera Región Golfo Sur
Lic. Sergio Alberto Hernández Damián, Administrador de Operación Aduanera Región Centro
Lic. Rafael Montalvo, Agente Aduanal y Socio de la CANIFARMA
Lic. Ricardo Vargas, Agente Aduanal e integrante de la Comisión de Comercio Exterior
Lic. Gustavo Velarde Arroyo Director Comercio Exterior CANIFARMA
Lic. Areli Díaz Reyes, Colaborador de la Dirección de Comercio Exterior y P. I.

OBJETIVO: Buscar una solución a las revisiones de puntos tácticos.

- Retrasos en la entrega de sus mercancías
- Desconocimiento de que la misma fue retenida por la autoridad y
- Pago de almacenajes

ACUERDOS:

- Enviar escrito al Dr. Guillermo Peredo Rivera, Administrador Central de Operación Aduanera indicando la problemática.
- Se revisaría la propuesta de dar formalidad jurídica esto es; que el almacén notifique al destinatario por escrito la detención de la mercancía
- En los casos específicos que pasen del tiempo puedan revisarse directamente con la autoridad el tema del costo de almacenaje.

El 2 de febrero del presente se turnó escrito en este sentido al Mtro. Guillermo Peredo, quien nos comentó que el tema se canalizó al Lic. Sergio Alberto Hernández Damián - Administrador de Operación Aduanera Región Centro para su seguimiento.

Se tuvo contacto con su área, atendiéndonos el Lic. Arturo Torres, Subadministrador de Operación Aduanera el 20 de marzo 2018, donde nos solicitan apoyo con un análisis para poder focalizar las retenciones y que el mismo contenga caso concreto (aduanas), tiempo promedio de retraso, donde se encuentra la problemática en aduana específica.



Consulta Pública del Proyecto de Notas Nacionales de la Nueva TIGIE

La Secretaría de Economía emitió el pasado 17 de julio del 2018 la consulta pública sobre Las Notas Nacionales de la nueva Ley del Impuesto General de Importación y Exportación (TIGIE) la cuál sustituirá a las Notas Explicativas actuales, mismas que son apoyo para definir una clasificación arancelaria, consulta que finalizo el pasado 31 de agosto.

Motivo por el cual llevamos a cabo reuniones con el Laboratorio Central de Aduanas, a fin de revisar esta propuesta y generar comentarios, mismos que se enviaron a la Dirección de Servicios al Comercio Exterior de la Secretaría de Economía.

Espacio en el Consejo de Clasificación

El Servicio de Administración Tributaria (SAT,) aceptó la solicitud para que CANIFARMA participe en el Consejo de Clasificación Arancelaria, como uno de los representantes ante dicho Consejo.

Los peritos acreditados para participar en las reuniones que convoque el CCA, con la representación de CANIFARMA son:

- QFB Luisa Díaz Montiel
- Lic. Ricardo Vargas Rodriguez
- Q. Arely Sarahi Miranda

Reuniones en Aduanas

En el mes de septiembre de 2018 la Lic. Dina Alicia Madrid Rosas, Administradora de la Aduana del Aeropuerto Internacional de la Ciudad de México y la Lic. Beatriz Eugenia Arias Madrid, Subadministradora de Recintos Fiscales, nos recibieron en la Aduana del Aeropuerto Internacional de la CDMX , en donde les expusimos la situación a la que se están enfrentando algunos laboratorios farmacéuticos afiliados a esta Cámara, referente a que por procesos internos de la autoridad aduanera las mercancías (medicamentos) que son importados caen en “abandono”.

Las empresas farmacéuticas a través de su A.A. realizan el trámite correspondiente por medio de escritos por buzón para solicitar la liberación de la mercancía; sin embargo, la respuesta de liberación está tardando más de 2 meses, lo que ocasiona retrasos en la entrega del producto para los consumidores finales.

En noviembre de 2018 la Lic. Dina Alicia Madrid Rosas, Administradora de la Aduana del Aeropuerto Internacional de la Ciudad de México y la Lic. Beatriz Eugenia Arias Madrid, Subadministradora de Recintos Fiscales, Lic. Alberto Miguel Guzmán, Director Ejecutivo de Regulación de Estupefacientes, Psicotrópicos y Sustancias Químicas de la Comisión Federal para la Protección contra Riesgos Sanitarios.

Nos recibieron en la Aduana del Aeropuerto de la CDMX, con la finalidad de revisar los plazos que ambas autoridades están empleando para liberación de las mercancías que entran por esta aduana, esto a petición de varios laboratorios farmacéuticos afiliados a esta Cámara, lo que ocasiona retrasos en la fabricación o distribución de medicamentos a los consumidores finales.

De lo anterior, se concluyó:



- Disponibilidad de ambas partes (ADUANA-COFEPRIS) para acelerar los plazos en el proceso.
- Reunión periódica una vez al mes con Lic. Alberto Miguel Guzmán, Director Ejecutivo de Regulación de Estupefacientes, Psicotrópicos y Sustancias Químicas de la COFEPRIS para identificar las problemáticas
- Pedir a los laboratorios afiliados a CANIFARMA revisen con sus agentes aduanales como están presentando la información a la Aduana para solicitar el retiro de las mercancías.
- Invitación a la Comisión de Comercio Exterior, a la Lic. Dina Madrid y Lic. Alberto Miguel una vez avanzado el tema de las problemáticas para los importadores.

Nombramiento del Titular de la Administración General de Aduanas

Ricardo Peralta Saucedo será el nuevo titular de la Administración General de Aduanas (AGA), del Servicio de Administración Tributaria (SAT).

Ricardo Peralta estará a cargo de las 49 aduanas del país, mismas que a últimas fechas se encuentran en un proceso de implementación del que fuera llamado Programa de Integración Tecnológica Aduanera (PITA), con el que se pretende erradicar la corrupción en ellas (al tener las empresas un menor contacto con los oficiales de aduanas) e incrementar el uso de la tecnología.

CFDI (Comprobante Fiscal Digital por Internet)

A partir del 01 de enero de 2014 el único medio válido fiscalmente de comprobación es la Factura Electrónica.

Por lo anterior, la Comisión de Comercio Exterior y Política Industria ha dado seguimiento al tema desde entonces.

Durante el 2017 se realizó conferencia con el Mtro. Aldo González Ruiz de la Administración General de Aduanas sobre CFDI <Comprobante Fiscal Digital por Internet> contando con una asistencia de 42 personas.

Dentro de los puntos relevantes que se trataron están;

La emisión de factura electrónica con complemento de comercio exterior será obligatoria en todas las exportaciones definitivas que sean objeto de enajenación a partir de marzo de 2017.

- Elimina el uso del COVE, cuando en las exportaciones A1 se incorpore al CFDI el complemento de comercio exterior. Excepto aquellas que se realicen por pedimento consolidado.
- Lo anterior en base a la Regla 3.1.35 de las RGCE.
- Finalmente indicó, que aquellos que realicen exportaciones definitivas y que no son objeto de enajenación (protocolo de Investigación), sugiere comiencen a utilizar el CFDI de traslado, en virtud de que la autoridad se encuentra trabajando para que esta disposición sea obligatoria.



De forma posterior, se dio a conocer que el uso del CFDI con complemento sería opcional durante 2017, lo cual ha ido prorrogándose hasta el día de hoy.

Principales características:

- Será utilizado sólo en exportaciones de mercancías de forma definitiva.
- Esta obligación será vigente a partir del 1 de abril 2018 (al parecer habrá otra prórroga para julio 2018 no es oficial).
- Cuenta con una validación referente a la Identificación de producto o productos a varias fracciones arancelarias.
- Incorpora los datos de domicilios del emisor y receptor.
- Identifica al receptor de la mercancía en el extranjero.
- Integra información de los comprobantes de valor utilizados en las exportaciones, por lo que simplifica el proceso al reducir el número de los documentos a utilizar.
- Permite identificar las operaciones que no son enajenación de mercancía o siéndolo, esta es a título gratuito.
- Cuenta con catálogos para el registro de la información.
- Incluye patrones para delimitar el registro de valores, a fin de obtener la información consistente y evitar el registro de caracteres que afectan la estructura.
- Integra reglas de validación para la verificación de los totales y operaciones aritméticas.
- Concentra la información en un solo lugar, para la consulta de la autoridad.

Se seguirá pendiente del tema hasta en tanto no esté concluido el tema.

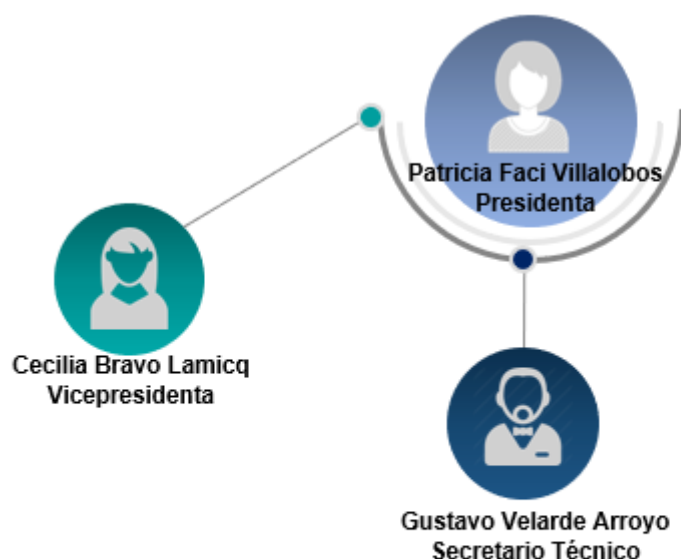
Se sigue dando seguimiento

Certificados de Origen



















La Dirección de Comercio Exterior y Política Industrial apoya la actividad exportadora de nuestras empresas afiliadas para un mejor aprovechamiento de nuevos mercados. Durante el año de 2018 se expidieron 197 certificados con un total de 5,424,663 USD, las empresas que tienen mayor operación en la exportación de medicamentos son Elanco Salud Animal, Ceva Salud Animal, Laboratorios Sanfer, Panamericana Veterinaria, Laboratorios Andoci, entre otros.

Los principales países a donde se ha exportado son Guatemala, República Dominicana, Costa Rica, El Salvador, Panamá, Honduras y Nicaragua.

Integrantes de la Comisión





Vocales

Sonia Ramírez Méndez 
Patricia Maldonado 
Susana Meza Serrano 
Jessica Parada Landaverde 
Juan Carlos Olmedo 
Janeth Tapia Méndez 
Andrés Le Lorier R. 
Gloria Berrutti 
Ricardo Castilla 
Diana Reyes Acevedo 
Luisa Díaz Montiel 
Isaías Cañas Barrera 
Ricardo A. Vargas Rodríguez 
Patricia García Miranda 
Francisco Javier Mestre Álvarez 
Eduardo Castillo 
Victor Manuel Salas-Moreno 
Rosalía Millán 

 Carmen Cecilia Sánchez Martínez
 Mailin Ruelas Estrada
 José Carlos Ferreyra
 Betzabé Aviña
 Maria de Lourdes Plaza
 Cesar Pérez Vázquez
 Yazmin Morillon
 Maria del Carmen Delgado
 Socorro España Lomeli
 Leonel Palacios Hernández

Invitados Permanentes

 Gabriela Muñoz Torres
 Maria Antonieta Rodríguez V
 Isaías Cañas
 Jorge Daniel Alarcón

Colaborador

 Areli Díaz Reyes