



NACIONES UNIDAS

E/NL.1984/39-41

29 de septiembre de 1987

ESPAÑOL E INGLÉS SOLAMENTE

Original: ESPAÑOL

LEYES Y REGLAMENTOS

PROMULGADOS PARA DAR EFECTO A LAS DISPOSICIONES DE TRATADOS INTERNACIONALES SOBRE ESTUPEFACIENTES Y SUSTANCIAS SICOTROPICAS

De conformidad con los artículos pertinentes de los tratados internacionales sobre estupefacientes y sustancias sicotrópicas, el Secretario General tiene el honor de comunicar los textos siguientes.

CHILE

Comunicados por el Gobierno de Chile

NOTA DE LA SECRETARÍA

- a) En aras de la claridad, la Secretaría puede hacer algunas modificaciones de tipo editorial en el texto. A este respecto, las palabras entre corchetes [] han sido insertadas o cambiadas por la Secretaría.
- b) Sólo los pasajes concernientes a la fiscalización de estupefacientes o sustancias sicotrópicas han sido reproducidos en este documento. Las partes no pertinentes de leyes y reglamentos han sido suprimidas por la Secretaría; esas supresiones se indican con puntos suspensivos entre corchetes [...].

INDICE

Página

E/NL.1984/39	Decreto No. 404. Reglamento de Estupefacientes. Santiago, 2 de noviembre de 1983.	2
E/NL.1984/40	Decreto No. 405. Reglamento de Productos Psicotrópicos. Santiago, 2 de noviembre de 1983.	13
E/NL.1984/41	Decreto No. 433. Modifica Decreto Supremo No. 535, de 1973. Santiago, 25 de noviembre de 1983.	24

E/NL.1984/39

REGLAMENTO DE ESTUPEFACIENTES

Santiago, 2 de noviembre de 1983. - Hoy se decretó lo que sigue:

Núm. 404.- Visto: Estos antecedentes, la necesidad de revisar y actualizar las normas que complementan el Código Sanitario en materia de sustancias, drogas y demás productos denominados Estupefacientes; lo dispuesto en los artículos 2°, 9° letra c) y 106° y en el Libro Décimo de ese cuerpo legal, aprobado por el decreto con fuerza de ley N° 725, de 1968; en los artículos 2°, 3°, 4° y 5° de la Ley N° 18.164, de 17 de septiembre de 1982, y en los artículos 4° letra b), 16°, 17°, 35°, 37° letra b) y 42° del decreto ley N° 2.763, de 1979; y teniendo presente las facultades que me confiere el N° 8 del artículo 32° de la Constitución Política de la República

Decreto:

Apruébase el siguiente Reglamento de Estupefacientes:

TITULO I

DISPOSICIONES GENERALES

Artículo 1°. - La importación, exportación, tránsito, extracción, producción, fabricación, fraccionamiento, preparación, distribución, transporte, transferencia a cualquier título, expendio, posesión, tenencia y uso de las drogas, preparados y demás productos estupefacientes se someterán a las normas del presente Reglamento.

Artículo 2°. - Para los efectos del presente reglamento, se entenderá por:

- a) Lista I - Lista II: Lista de drogas, que con esa numeración forman parte del Título V de este Reglamento.
- b) Droga: cualquier materia o sustancia, natural o sintética, que esté incluida en las Listas señaladas en el Título V de este Reglamento.
- c) Preparado o producto estupefaciente: toda solución o mezcla, en cualquier estado físico, que contenga una o más drogas estupefacientes incluidas en las Listas.
- d) Importación y exportación: transporte material, sea de ingreso o salida, respectivamente del territorio nacional, de una droga, preparado o producto estupefaciente.
- e) En tránsito: mercancía que atraviesa un país situado entre el país de origen y el de destino.
- f) Extracción: separación de uno o varios principios activos cuyas acciones quedan comprendidas entre los incluidos en este Reglamento, sea de materias primas de origen vegetal, animal, orgánico o inorgánico.
- g) Producción o proceso de producción: conjunto de operaciones necesarias para la elaboración de un determinado producto, incluyendo la fabricación hasta la obtención de una forma farmacéutica, su distribución en envases definitivos y sus correspondientes controles de calidad.

h) **Fabricación:** todos los procesos que permitan obtener sustancias estupefacientes, incluidas su refinación y transformación en otras de la misma naturaleza, que efectúan los laboratorios de producción.

i) **Fraccionamiento:** división del contenido de un todo, sea materia prima o producto farmacéutico que la contenga.

j) **Preparación:** elaboración, por medio de operaciones farmacéuticas y en base a una o varias sustancias medicinales, de un producto destinado a ser usado como medicamento o como ingrediente de un medicamento.

k) **Distribución:** transferencia a cualquier título, que efectúa el laboratorio de la Industria Químico Farmacéutica, a establecimientos sanitariamente autorizados para la adquisición, tenencia, venta y/o uso de lo transferido.

l) **Transporte:** traslado, de un lugar a otro, dentro de territorio nacional, de las sustancias incluidas en este Reglamento, con la debida autorización sanitaria.

m) **Transferencia a cualquier título:** traspaso de dominio, mediante documento escrito que así lo deje establecido, que efectúa el distribuidor a los establecimientos autorizados para su expendio o uso.

n) **Expendio:** venta al detalle, a título oneroso y directamente al usuario que efectúan las farmacias o demás establecimientos autorizados para estos efectos, respecto de las sustancias a que se refiere el presente reglamento.

o) **Posesión:** tenencia de las sustancias incluidas en este reglamento, a cualquier título, para uso personal y lícito.

p) **Tenencia:** mantención de la mercancía, con los resguardos reglamentarios pertinentes, para uso de terceros.

q) **Uso:** consumo y empleo lícito, conforme a las disposiciones reglamentarias pertinentes.

Artículo 3°. - Se considerarán, además, productos estupefacientes las drogas, que se agreguen a las Listas citadas en el artículo precedente, mediante decreto supremo del Ministerio de Salud, el que regirá a contar desde el día 1° del mes siguiente a su publicación en el Diario Oficial.

En la misma forma se procederá para excluir una droga, de dichas Listas o modificar su clasificación en ellas.

Artículo 4°. - Corresponderá al Instituto de Salud Pública de Chile el control de la importación, exportación, tránsito, extracción, producción, fabricación, fraccionamiento y distribución de los productos estupefacientes.

Por su parte, a los Servicios de Salud les corresponderá el control de las actividades de preparación, transporte, transferencia a cualquier título, expendio, posesión, tenencia y uso de los productos estupefacientes, dentro del territorio de su competencia.

Artículo 5°. - La importación, exportación, tránsito, extracción, producción, fabricación, fraccionamiento, preparación, distribución, transporte, transferencia a cualquier título, expendio, posesión y tenencia de

acetorfina, cannabis y su resina, cetobemidona, desomorfina, etorfina, heroína y las sales de estas sustancias, en su caso, estarán prohibidas en el territorio nacional.

Con todo, en casos calificados y para fines de investigación científica, el uso de estas sustancias podrá ser autorizado por el Instituto de Salud Pública de Chile, en las condiciones que determine la resolución correspondiente.

Artículo 6°. - Estará prohibido, asimismo, el cultivo de la adormidera (*Papaver Somniferum* L.) y del arbusto de la coca (*Eritroxylon* Coca).

Artículo 7°. - Las disposiciones del presente decreto son sin perjuicio de la aplicación a las drogas, preparados y especialidades farmacéuticas estupefacientes de las normas de los decretos supremos Nos.: 435, de 1981 y 162, de 1982, y otras normas complementarias del Código Sanitario, en cuanto ellas sean pertinentes y compatibles con este reglamento.

TITULO II

DE LA IMPORTACION Y EXPORTACION

Artículo 8°. - Las drogas, preparados y productos estupefacientes sólo podrán ser importados o exportados del territorio nacional por laboratorios de producción químico farmacéuticas, droguerías, farmacias, hospitales e instituciones de investigación médica o científica, previa autorización del Instituto de Salud Pública de Chile.

Con ese objeto, los establecimientos o entidades interesadas comunicarán a ese Instituto, en el mes de julio de cada año, sus previsiones de importación o exportación de dichos productos para el año calendario siguiente, a fin de que ese organismo, sobre la base de la información aportada por el solicitante, determine la cantidad que podrá importar o exportar durante ese período.

Artículo 9°. - Para importar o exportar estupefacientes incluidos en las previsiones aprobadas, cada establecimiento deberá solicitar al Instituto de Salud Pública de Chile autorización respecto de cada producto y partida determinadas.

La autorización se otorgará mediante un Certificado Oficial de Importación o Exportación, que deberá emitirse dentro de los treinta días siguientes a la fecha de la solicitud.

Artículo 10°. - La solicitud de importación deberá indicar los siguientes datos:

- a) Nombre y domicilio del establecimiento o de su representante legal, si se trata de una persona jurídica;
- b) Individualización del director técnico del establecimiento o del profesional del área de la salud responsable, en los casos de las instituciones de investigación médica o científica;
- c) Nombre y domicilio del exportador y país de origen del producto;
- d) Denominación genérica y nomenclatura química de identificación del producto;

- e) Cantidad que se desea importar;
- f) Forma farmacéutica, nombre y naturaleza del envase, si se trata de preparados o especialidades farmacéuticas, y
- g) Aduana a través de la cual se efectuará la internación del producto.

Artículo 11°. - La solicitud de exportación deberá indicar los siguientes datos:

- a) Nombre y domicilio del establecimiento exportador y de su representante, si se trata de una persona jurídica;
- b) Nombre y domicilio del destinatario y país de destino;
- c) Director técnico del establecimiento;
- d) Designación genérica y nomenclatura química de identificación del producto;
- e) Cantidad del producto que se desea exportar;
- f) Forma farmacéutica, nombre y naturaleza del envase, si se trata de preparados o especialidades farmacéuticas;
- g) Número y fecha del certificado de importación y autoridad que lo ha emitido en el país de destino, y
- h) Aduana a través de la cual se efectuará la exportación.

Artículo 12°. - Los Certificados Oficiales de Importación y Exportación tendrán una validez de cuatro meses contados desde la fecha de su emisión y la respectiva internación deberá efectuarse, en todo caso, dentro del plazo máximo de 6 meses contados desde la misma fecha.

Artículo 13°. - Para cursar cualquiera destinación aduanera de los productos estupefacientes cuya importación haya sido autorizada, el Servicio de Aduana exigirá un certificado emitido por el Servicio de Salud respectivo, en el que se señale el lugar autorizado donde deberán depositarse estas sustancias, la ruta y las condiciones de transporte que deberán utilizarse para efectuar su traslado desde los recintos aduaneros hasta el lugar de depósito indicado.

El Servicio de Salud correspondiente deberá pronunciarse respecto del certificado a que se alude en el inciso anterior, a más tardar en el plazo de tres días hábiles contados desde la fecha de la petición y, en caso de rechazo, deberá hacerlo por resolución fundada.

Artículo 14°. - Una vez concluida la tramitación del documento de destinación aduanera y retirados los productos estupefacientes de los recintos primarios de Aduanas, quedarán depositados bajo la responsabilidad del consignatario, quien no podrá producir, fabricar, fraccionar ni distribuirlos, sin obtener la autorización de la autoridad sanitaria competente.

Esta autoridad deberá dictar la resolución otorgando o rechazando la autorización, o bien, fijando un período de seguridad con el fin de que se efectúen los controles sanitarios correspondientes, durante el cual los

productos no podrán ser comercializados. Dicha resolución deberá dictarse dentro del plazo de tres días hábiles contados desde la fecha en que el interesado le comunique haber ingresado esas sustancias a su lugar de depósito, acompañando copia del certificado emitido por el Servicio de Salud que permitió su traslado a ese recinto.

Si por cualquier razón el interesado no recibiera los estupefacientes en las cantidades indicadas en el certificado, deberá comunicar de inmediato este hecho al Instituto de Salud Pública de Chile a fin de que se investiguen las causas del extravío, pérdida o sustracción de las sustancias.

Artículo 15°. - Los productos estupefacientes que ingresen al país en tránsito no podrán ser sometidos a operación o manipulación alguna que pueda alterar su naturaleza ni modificar su embalaje, salvo en casos calificados que autorice el Instituto de Salud Pública de Chile.

TITULO III

DE LA PRODUCCION Y EXPENDIO

Artículo 16°. - La extracción, producción, fabricación, fraccionamiento o preparación de estupefacientes sólo podrá llevarse a efecto en laboratorios de producción químico farmacéutica, farmacias y otros establecimientos autorizados.

Para estos efectos, el propietario del establecimiento solicitará autorización al Instituto de Salud Pública de Chile, antes del 1° de septiembre de cada año, indicando la cantidad de estupefacientes que se propone extraer, producir, fabricar, fraccionar o preparar durante el año calendario siguiente, la que podrá ser objetada por ese Organismo dentro de los treinta días siguientes a su presentación, vencidos los cuales se entenderá aprobada.

Artículo 17°. - Todo establecimiento autorizado para extraer, producir, fabricar, fraccionar o preparar estupefacientes llevará un registro actualizado, que estará permanentemente a disposición de la autoridad sanitaria y que deberá contener las siguientes anotaciones:

- a) las cantidades y procedencias de las sustancias y drogas estupefacientes ingresadas al establecimiento;
- b) las cantidades de los productos estupefacientes fabricados por el establecimiento, con indicación de los nombres y domicilios de sus destinatarios, y
- c) los saldos correspondientes.

Los mismos establecimientos deberán comunicar al Instituto de Salud Pública de Chile, antes del día 15 de enero de cada año, la siguiente información:

- a) la cantidad total de sustancia y drogas estupefacientes ingresadas al establecimiento durante el año anterior y los saldos existentes a la fecha de la comunicación y
- b) las cantidades totales de los productos estupefacientes extraídos o elaborados durante el mismo período y los saldos existentes a la fecha de la comunicación.

Artículo 18°. - Los referidos establecimientos deberán llevar actualizado un Libro de Control de Estupefacientes, visado por el Instituto de Salud Pública de Chile, en el que se registrarán en forma separada los siguientes datos, respecto de cada producto estupefaciente:

- a) Ingresos:
 - Fecha;
 - Cantidad;
 - Número y fecha de la resolución que haya autorizado la internación, distribución o transferencia en su caso;
 - Número y fecha de la factura, guía u otro documento, según corresponda, y
 - Número de serie, cuando corresponda.

- b) Egresos:
 - Fecha;
 - Cantidad;
 - Nombre de la droga, medicamento que la contenga o producto estupefaciente, y número de serie, cuando proceda;
 - Número y fecha de la factura, guía u otro documento de control interno del establecimiento;
 - Número de registro de la receta, en su caso;
 - Nombre y domicilio del destinatario, y
 - Nombre del médico cirujano o profesional que haya extendido la receta, en su caso, y

- c) Saldos.

Artículo 19°. - Los envases de los productos estupefacientes no podrán contener una cantidad superior a doce dosis posológicas, salvo que se trate de envases clínicos destinados a ser utilizados exclusivamente por establecimientos de atención médica, cuyo contenido podrá ser mayor al indicado.

Las etiquetas de los envases deberán expresar la condición de venta del producto y la leyenda en letras negras sobre fondo blanco: "Sujeto a Control de Estupefacientes". Las etiquetas llevarán, además, una estrella de cinco puntas de color rojo, cuyo tamaño no podrá ser inferior a la sexta parte de su superficie.

Artículo 20°. - El inicio, suspensión o término de la elaboración y/o comercialización de todo producto estupefaciente deberá ser comunicado por el respectivo establecimiento al Instituto de Salud Pública de Chile dentro de los treinta días siguientes. El incumplimiento de esta obligación podrá dar lugar a la cancelación de la autorización y registro sanitario del producto.

Para reanudar la fabricación o comercialización de un producto estupefaciente cuya elaboración se hubiera suspendido, el establecimiento deberá comunicarlo previamente al Instituto.

Artículo 21°. - Sólo podrán adquirir sustancias naturales y drogas estupefacientes los establecimientos indicados en el artículo 16° previa autorización del Instituto de Salud Pública de Chile, otorgada a solicitud suscrita por el Director Técnico del establecimiento. Tanto el vendedor como el adquirente deberán conservar copia de la respectiva autorización.

Artículo 22°. - Los productos estupefacientes podrán ser adquiridos por los siguientes establecimientos, con intervención del respectivo Director Técnico del establecimiento o del profesional del área de la salud responsable, en los casos de las instituciones de investigación médica o científica:

- a) Laboratorios de producción químico farmacéutica;
- b) Farmacias;
- c) Droguerías;
- d) Hospitales y consultorios del Estado;
- e) Hospitales y clínicas particulares, y
- f) Instituciones y establecimientos universitarios, para fines de investigación clínica o científica.

Las ventas o entregas a cualquier título de productos estupefacientes que se efectúen a laboratorios, farmacias, droguerías o establecimientos de atención médica, deberán ser comunicadas al Instituto de Salud Pública de Chile dentro de los primeros 10 días del mes siguiente, mediante copia de las respectivas guías de entrega, suscritas por el Director Técnico.

Las farmacias remitirán, asimismo, al Servicio de Salud respectivo las recetas que el médico señale con doble firma y las oficiales para farmacodependientes, a que se refiere el artículo 24° letra c). Esta remisión deberá hacerse en los primeros diez días de cada mes.

Artículo 23°. - Los preparados o productos que contengan estupefacientes de las Listas I y II sólo podrán expenderse al público en farmacias o laboratorios mediante "Receta Cheque" o "Receta Médica Retenida", según sea su respectiva condición de venta.

Sin perjuicio de lo anterior, en el caso de los preparados o productos farmacéuticos que contengan dosis mínimas de drogas estupefacientes mezcladas con uno o varios ingredientes más, la autoridad sanitaria podrá disponer otra modalidad de venta.

Artículo 24°. - Existirán tres clases de recetas cheques:

- a) en fondo café claro, para uso de médicos cirujanos;
- b) en fondo amarillo, para ser adquiridas por farmacias;
- c) en fondo rojo, para ser adquiridas por establecimientos psiquiátricos.

Los talonarios de formularios de recetas cheques serán confeccionados por intermedio de la Central de Abastecimiento del Sistema Nacional de Servicios de Salud, con los resguardos necesarios para evitar su falsificación.

Artículo 25°. - Las recetas cheques sólo podrán extenderse en los formularios oficiales que formen parte de talonarios que los Servicios de Salud proporcionarán a los médicos cirujanos; previa acreditación de su calidad profesional. En ellos deberán individualizarse claramente el Servicio de Salud y el nombre y cédula de identidad del médico cirujano.

Los formularios de recetas cheques serán de uso personal y exclusivo del profesional y no podrán transferirse ni cederse a ningún título.

En caso de extravío, hurto, robo o sustracción de uno o más formularios, el profesional deberá dar aviso de inmediato a la Dirección del respectivo Servicio de Salud, la que, a su vez, formulará la denuncia correspondiente a la Justicia y lo comunicará a los demás Servicios de Salud. El médico cirujano deberá, además, publicar el hecho en un aviso destacado en el diario de mayor circulación de la localidad durante tres días consecutivos, y acompañar el recibo de pago de estas publicaciones al solicitar un nuevo talonario de recetas cheques.

Artículo 26°. - La receta cheque deberá ser extendida íntegramente de puño y letra por el médico cirujano y en ella se anotará en forma clara y completa la prescripción correspondiente, sin dejar espacios en blanco, así como el nombre y apellidos del paciente, su cédula de identidad y su domicilio.

Asimismo, el médico cirujano que extienda la receta cheque deberá registrar en el talón correspondiente el nombre completo del enfermo, la cédula de identidad y el domicilio de éste.

En cada receta podrá prescribirse un solo producto estupefaciente, en la dosis necesaria para un paciente, indicándose las cantidades en letras y números y su dosis diaria. Si la cantidad prescrita excede las seis dosis diarias, el médico deberá señalarlo con doble firma.

La receta cheque tendrá una validez de treinta días, contados desde la fecha en que ella sea extendida.

Artículo 27°. - Con intervención del respectivo Director Técnico, las farmacias podrán adquirir formularios de recetas cheques, con el objeto de mantenerlos a disposición de médicos cirujanos para la prescripción de estupefacientes, en casos de emergencia.

Artículo 28°. - Los establecimientos psiquiátricos podrán adquirir formularios de recetas cheques, con intervención del respectivo Director Técnico, para utilizarlos en la prescripción de los estupefacientes que se utilicen en el tratamiento de farmacodependientes atendidos en el establecimiento.

Artículo 29°. - Los productos que contengan estupefacientes de la Lista II, cuya condición de venta sea de "receta médica retenida", deberán prescribirse mediante recetas manuscritas, fechadas y firmadas por el profesional en un recetario con su nombre, carnet de identidad y domicilio impresos.

Artículo 30°. - Las recetas cheques y las recetas médicas retenidas en que se prescriban productos estupefacientes deberán ser despachadas personalmente por el Director Técnico de la farmacia o laboratorio de producción, siempre que ellas se presenten por una persona mayor de dieciocho años de edad quien deberá exhibir su cédula de identidad.

Artículo 31°. - Antes de despachar la receta, el Director Técnico del establecimiento deberá revisarla minuciosamente, para comprobar que ella esté extendida en las condiciones fijadas por el presente reglamento. Si constatare defectos u omisiones, se abstendrá de despacharla y la devolverá al interesado, consignando en el reverso sus observaciones, su firma, la fecha y el timbre del establecimiento.

En el caso de que el Director Técnico estimare fundadamente que la receta ha sido falsificada o adulterada, no la despachará y la retendrá en su poder, tomando nota del nombre, apellidos, domicilio y cédula de identidad del portador; procurará ubicar al profesional que supuestamente haya suscrito la receta, y dará cuenta de la situación al Servicio de Salud correspondiente.

Artículo 32°. - Si la receta no mereciera objeciones, el Director Técnico anotará en su reverso el nombre completo, la cédula de identidad y el domicilio del adquirente, su propia individualización y la fecha, y estampará el timbre del establecimiento, antes de despachar la receta.

Inmediatamente de despachada la receta, el Director Técnico procederá a inscribirla en el Registro de Estupefacientes del establecimiento.

Todas las recetas despachadas deberán inutilizarse y permanecer archivadas correlativamente en el establecimiento, a lo menos, durante el año siguiente a su despacho.

A requerimiento del interesado, el Director Técnico del establecimiento deberá proporcionarle copia de la prescripción consignada en la receta despachada, expresando esta circunstancia al pie del documento, bajo su firma.

Artículo 33°. - Las prescripciones magistrales u oficinales que contengan drogas estupefacientes sólo podrán extenderse y despacharse mediante "receta cheque".

Con todo, las que contengan dextropropoxifeno, codeína y dionina podrán despacharse con "recetas médicas retenidas", si estas sustancias están mezcladas con uno o más principios activos y sus concentraciones no exceden de los márgenes fijados por la autoridad sanitaria.

Artículo 34°. - Se exceptuarán de la exigencia de la receta cheque, las prescripciones de productos estupefacientes que se formulen en recetarios especiales autorizados para estos efectos por los Servicios de Salud, en los establecimientos asistenciales dependientes del Sistema Nacional de Servicios de Salud, de las Fuerzas Armadas y Carabineros, y de las Universidades y en hospitales y clínicas particulares, destinadas exclusivamente al uso interno de estos establecimientos.

Artículo 35°. - No podrán elaborarse ni distribuirse muestras médicas de ninguno de los productos estupefacientes comprendidos en las Listas I y II del Título V, ni efectuar promoción o difusión comercial de ellos.

Artículo 36°. - Todos los establecimientos autorizados para mantener existencias de productos estupefacientes deberán conservarlos permanentemente bajo llavo y adoptar las demás medidas necesarias para prevenir su hurto, robo, sustracción o extravío.

TITULO IV

DE LAS SANCIONES Y VIGENCIA

Artículo 37°. - La infracción a las disposiciones del presente reglamento será sancionada por la autoridad sanitaria competente en la forma y con arreglo a los procedimientos previstos en el Libro X del Código Sanitario, sin perjuicio de la responsabilidad penal que pudiera derivar del mismo hecho y de lo establecido en el artículo 3° de la Ley N° 18.164.

Artículo 38°. - Este reglamento entrará en vigencia sesenta días después de su publicación en el Diario Oficial, fecha en que quedará derogado el decreto supremo N° 137, de 12 de marzo de 1960, del Ministerio de Salud, así como toda otra norma, resolución o disposición reglamentaria o administrativa que sea contraria o incompatible con las de este reglamento.

TITULO V

DE LAS LISTAS DE ESTUPEFACIENTES 1/

Lista 1

ACETILMETADOL
ACETORFINA
ALFACETILMETADOL
ALFAMEPRODINA
ALFAMETADOL
ALFAPRODINA
ALILPRODINA
ANILERIDINA
BECITRAMIDA
BENCETIDINA
BENCILMORFINA
BETACETILMETADOL
BETAMEPRODINA
BETAMETADOL
BETAPRODINA
BUTIRATO DE DIOXAFETILO
CANNABIS
CETOBEMIDONA
CLONITACENO
COCA
COCAINA
CODOXIMA
CONCENTRADO DE PAJA DE ADORMIDERA
DESOMORFINA
DEXTROMORAMIDA
DIAMPROMIDA
DIETILTAMBUTENO
DIFENOXILATO
DIFENOXINA
DIHIDROMORFINA
DIMEFEPTANOL
DIMENOXADOL
DIMETILTAMBUTENO
DIPIPANONA
DROTEBANOL
ECGONINA
ETILMETILTAMBUTENO
ETONITACENO
ETORFINA
ETOXERIDINA
FENADOXONA
FENAMPROMIDA
FENAZOCINA
FENOMORFANO
FENOPERIDINA
FENTANILA

FURETIDINA
HEROINA
HIDROCODONA
HIDROMORFINOL
HIDROMORFONA
HIDROXIPETIDINA
ISOMETADONA
LEVOFENACILMORFANO
LEVOMETORFANO
LEVOMORAMIDA
LEVORFANOL
METADONA
METADONA, intermediario de la
METAZOCINA
METILDESORFINA
METILDIHIDROMORFINA
METOPON
MIROFINA
MORAMIDA, intermediario de la
MORFERIDINA
MORFINA
MORFINA BROMOMETILATO y otros derivados
de la morfina con nitrógeno pentavalente,
incluyendo en particular los derivados
de N-oximorfina, uno de los cuales es
la N-oxicodefina
NICOMORFINA
NORACIMETADOL
NORLEVORFANOL
NORMETADONA
NORMORFINA
NORPIANONA
N-OXIMORFINA
OPIO
OXICODONA
OXIMORFONA
PETIDINA
PETIDINA, intermediario A de la
PETIDINA, intermediario B de la
PETIDINA, intermediario C de la
PIMINODINA
PIRITRAMIDA
PROHEPTACINA
PROPERIDINA
RACOMETORFANO
RACEMORAMIDA
RACEMORFANO
SUFENTANIL
TEBACON
TEBAINA
TILIDINA
TRIMEPERIDINA

Los isómeros, a menos que estén expresamente exceptuados, de los
estupefacientes de esta Lista.

Los ésteres y éteres de los estupefacientes enumerados en la presente Lista, siempre y cuando no figuren en otra Lista.

Las sales de los estupefacientes enumerados en esta Lista, incluso las sales de ésteres, éteres e isómeros en las condiciones antes expuestas.

Lista II

ACETILDIHIDROCODEINA
CODEINA
DEXTROPROPOXIFENO
DIHIDROCODEINA
ETILMORFINA (DIONINA)
FOLCODINA
NICOCODINA
NICODICODINA
NORCODEINA
PROPIRAMO

Los isómeros, a menos que estén expresamente exceptuados, de los estupefacientes de esta Lista.

Las sales de los estupefacientes enumerados en esta Lista, incluso las sales de los isómeros en las condiciones antes expuestas.

Anótese, tómese razón, comuníquese, publíquese e insértese en la Recopilación Oficial de Reglamentos de la Contraloría General de la República. - AUGUSTO PINOCHET UGARTE, General de Ejército, Presidente de la República. - Winston Chinchón Bunting, Ministro de Salud.

Lo que transcribo a Ud. para su conocimiento. - Saluda a Ud. para su conocimiento. - Fernando Symon Torres, Subsecretario de Salud subrogante.

E/NL.1984/40

REGLAMENTO DE PRODUCTOS SICOTROPICOS

Santiago, 2 de noviembre de 1983. - Hoy se decretó lo que sigue:

Núm. 405. - Visto: estos antecedentes; la necesidad de revisar y actualizar las normas que complementan el Código Sanitario en materia de sustancias, drogas y demás productos denominados sicotrópicos; lo dispuesto en los artículos 2°, 9° letra c) y 107° y en el Libro Décimo de ese cuerpo legal, aprobado por el decreto con fuerza de ley N° 725, de 1968 y en los artículos 2°, 3°, 4° y 5° de la Ley N° 18.164, de 17 de septiembre de 1982, y en los artículos 4° letra b), 16°, 17°, 35°, 37° letra b) y 42° del decreto ley N° 2.763, de 1979; y teniendo presente las facultades que me confiere el N° 8 del artículo 32° de la Constitución Política de la República

Decreto:

Apruébase el siguiente Reglamento de Productos Sicotrópicos:

TITULO 1

DISPOSICIONES GENERALES

Artículo 1°. - La importación, exportación, tránsito, extracción, producción, fabricación, fraccionamiento, preparación, distribución,

transporte, transferencia a cualquier título, expendio, posesión, tenencia y uso de las drogas, preparados y demás productos sicotrópicos se someterán a las normas del presente reglamento.

Artículo 2°. - Para los efectos del presente reglamento, se entenderá por:

a) Lista I - Lista II - Lista III y Lista IV: Listas de drogas, que con esa numeración forman parte del Título V de este Reglamento.

b) Drogas: cualquier materia o sustancia, natural o sintética, que esté incluida en las Listas señaladas en el Título V de este Reglamento.

c) Preparado o producto sicotrópico: toda solución o mezcla, en cualquier estado físico, que contenga una o más drogas sicotrópicas incluidas en las Listas.

d) Importación y exportación: transporte material, sea de ingreso o salida, respectivamente del territorio nacional, de una droga, preparado o producto sicotrópico.

e) En tránsito: mercancía que atraviesa un país situado entre el país de origen y el de destino.

f) Extracción: separación de uno o varios principios activos cuyas acciones quedan comprendidas entre los incluidos en este reglamento, sea de materias primas de origen vegetal, animal, orgánico o inorgánico.

g) Producción o proceso de producción: conjunto de operaciones necesarias para la elaboración de un determinado producto, incluyendo la fabricación hasta la obtención de una forma farmacéutica, su distribución en envases definitivos y sus correspondientes controles de calidad.

h) Fabricación: todos los procesos que permitan obtener sustancias sicotrópicas, incluidas su refinación y transformación en otras de la misma naturaleza, que efectúan los laboratorios de producción.

i) Fraccionamiento: división del contenido de un todo, sea materia prima o producto farmacéutico que la contenga.

j) Preparación: elaboración, por medio de operaciones farmacéuticas y en base a una o varias sustancias medicinales, de un producto destinado a ser usado como medicamento o como ingrediente de un medicamento.

k) Distribución: transferencia a cualquier título, que efectúa el laboratorio de la Industria Químico Farmacéutica, a establecimientos sanitariamente autorizados para la adquisición, tenencia, venta y/o uso de lo transferido.

l) Transporte: traslado, de un lugar a otro, dentro del territorio nacional, de las sustancias incluidas en este reglamento, con la debida autorización sanitaria.

m) Transferencia a cualquier título: traspaso de dominio, mediante documento escrito que así lo deje establecido, que efectúa el distribuidor a los establecimientos autorizados para su expendio o uso.

n) Expendio: venta al detalle, a título oneroso y directamente al usuario que efectúan las farmacias o demás establecimientos autorizados para estos efectos, respecto de las sustancias a que se refiere el presente reglamento.

o) Posesión: tenencia de las sustancias incluidas en este reglamento, a cualquier título, para uso personal y lícito.

p) Tenencia: mantención de la mercancía, con los resguardos reglamentarios pertinentes, para uso de terceros.

q) Uso: consumo y empleo lícito, conforme a las disposiciones reglamentarias pertinentes.

Artículo 3°. - Se considerarán, además, productos sicotrópicos las drogas, que se agreguen a las Listas citadas en el artículo precedente, mediante decreto supremo del Ministerio de Salud, el que regirá a contar desde el día 1° del mes siguiente a su publicación en el Diario Oficial.

En la misma forma se procederá para excluir una droga, de dichas Listas o modificar su clasificación en ellas.

Artículo 4°. - Las referencias que las leyes, reglamentos, decretos supremos, resoluciones y otras disposiciones vigentes hacen a las "sustancias o productos farmacéuticos que causen dependencia", se entenderán formuladas a los productos sicotrópicos sometidos al presente reglamento.

Artículo 5°. - Corresponderá al Instituto de Salud Pública de Chile el control de la importación, exportación, tránsito, extracción, producción, fabricación, fraccionamiento y distribución de los productos sicotrópicos.

Por su parte, a los Servicios de Salud les corresponderá el control de las actividades de preparación, transporte, transferencia a cualquier título, expendio, posesión, tenencia y uso de los productos sicotrópicos, dentro del territorio de su competencia.

Artículo 6°. - La importación, exportación, tránsito, extracción, producción, fabricación, fraccionamiento, preparación, distribución, transporte, transferencia a cualquier título, expendio, posesión y tenencia de las drogas, preparados y especialidades farmacéuticas incluidas en la Lista I, estarán prohibidas en el territorio nacional.

Con todo, en casos calificados y para fines de investigación científica, el uso de estas sustancias podrá ser autorizado por el Instituto de Salud Pública de Chile, en las condiciones que determine la resolución correspondiente.

Artículo 7°. - Las disposiciones del presente decreto son sin perjuicio de la aplicación a las drogas, preparados y especialidades farmacéuticas sicotrópicas de las normas de los decretos supremos Nos.: 435, de 1981 y 162, de 1982, y otras normas complementarias del Código Sanitario, en cuanto ellas sean pertinentes y compatibles con este reglamento.

TITULO II

DE LA IMPORTACION Y EXPORTACION

Artículo 8°. - Las drogas, preparados y productos sicotrópicos sólo podrán ser importados o exportados del territorio nacional por laboratorios de producción químico farmacéutica, droguerías, farmacias, hospitales e instituciones de investigación médica o científica, previa autorización del Instituto de Salud Pública de Chile.

Con ese objeto, los establecimientos o entidades interesadas comunicarán a ese Instituto, en el mes de julio de cada año, sus previsiones de importación o exportación de dichos productos para el año calendario siguiente, a fin de que ese organismo, sobre la base de la información aportada por el solicitante, determine la cantidad que podrá importar o exportar durante ese período.

Artículo 9°. - Para importar o exportar sicotrópicos incluidos en las previsiones aprobadas, cada establecimiento "deberá solicitar al Instituto de Salud Pública de Chile autorización respecto de cada producto y partida determinadas.

La autorización se otorgará mediante un Certificado Oficial de Importación o Exportación, que deberá emitirse dentro de los treinta días siguientes a la fecha de la solicitud.

Artículo 10°. - La solicitud de importación deberá indicar los siguientes datos:

- a) Nombre y domicilio del establecimiento o de su representante legal, si se trata de una persona jurídica;
- b) Individualización del director técnico del establecimiento o del profesional del área de la salud responsable, en los casos de las instituciones de investigación médica o científica;
- c) Nombre y domicilio del exportador y país de origen del producto;
- d) Denominación genérica y nomenclatura química de identificación del producto;
- e) Cantidad que se desea importar;
- f) Forma farmacéutica, nombre y naturaleza del envase, si se trata de preparados o especialidades farmacéuticas, y
- g) Aduana a través de la cual se efectuará la internación del producto.

Artículo 11°. - La solicitud de exportación deberá indicar los siguientes datos:

- a) Nombre y domicilio del establecimiento exportador y de su representante, si se trata de una persona jurídica;
- b) Nombre y domicilio del destinatario y país de destino;
- c) Director técnico del establecimiento;

- d) Designación genérica y nomenclatura química de identificación del producto;
- e) Cantidad del producto que se desea exportar;
- f) Forma farmacéutica, nombre y naturaleza del envase, si se trata de preparados o especialidades farmacéuticas;
- g) Número y fecha del certificado de importación y autoridad que lo ha emitido en el país de destino, y
- h) Aduana a través de la cual se efectuará la exportación.

Artículo 12°. - Los Certificados Oficiales de Importación y Exportación tendrán una validez de cuatro meses contados desde la fecha de su emisión y la respectiva internación deberá efectuarse, en todo caso, dentro del plazo máximo de 6 meses contados desde la misma fecha.

Artículo 13°. - Para cursar cualquiera destinación aduanera de los productos sicotrópicos cuya importación haya sido autorizada, el Servicio de Aduana exigirá un certificado emitido por el Servicio de Salud respectivo, en el que se señale el lugar autorizado donde deberán depositarse estas sustancias, la ruta y las condiciones de transporte que deberán utilizarse para efectuar su traslado desde los recintos aduaneros hasta el lugar de depósito indicado.

El Servicio de Salud correspondiente deberá pronunciarse respecto del certificado a que se alude en el inciso anterior, a más tardar en el plazo de tres días hábiles contados desde la fecha de la petición y, en caso de rechazo, deberá hacerlo por resolución fundada.

Si por cualquier razón el interesado no recibiera los sicotrópicos en las cantidades indicadas en el certificado, deberá comunicar de inmediato este hecho al Instituto de Salud Pública de Chile a fin de que se investiguen las causas de extravío, pérdida o sustracción de las sustancias.

Artículo 14°. - Una vez concluida la tramitación del documento de destinación aduanera y retirados los productos sicotrópicos de los recintos primarios de Aduanas, quedarán depositados bajo la responsabilidad del consignatario, quien no podrá producir, fabricar, fraccionar ni distribuirlos, sin obtener la autorización de la autoridad sanitaria competente.

Esta autoridad deberá dictar la resolución otorgando o rechazando la autorización, o bien, fijando un período de seguridad con el fin de que se efectúen los controles sanitarios correspondientes, durante el cual los productos no podrán ser comercializados. Dicha resolución deberá dictarse dentro del plazo de tres días hábiles contados desde la fecha en que el interesado le comunique haber ingresado esas sustancias a su lugar de depósito, acompañando copia del certificado emitido por el Servicio de Salud que permitió su traslado a ese recinto.

Artículo 15°. - Los productos sicotrópicos que ingresen al país en tránsito no podrán ser sometidos a operación o manipulación alguna que pueda alterar su naturaleza ni modificar su embalaje, salvo en casos calificados que autorice el Instituto de Salud Pública de Chile.

TITULO III

DE LA PRODUCCION Y EXPENDIO

Artículo 16°. - La extracción, producción, fabricación, fraccionamiento o preparación de sicotrópicos sólo podrá llevarse a efecto en laboratorios de producción químico farmacéutica, farmacias y otros establecimientos autorizados.

Para estos efectos, el propietario del establecimiento solicitará autorización al Instituto de Salud Pública de Chile, antes del 1° de septiembre de cada año, indicando la cantidad de sicotrópicos que se propone extraer, producir, fabricar, fraccionar o preparar durante el año calendario siguiente, la que podrá ser objetada por ese Organismo dentro de los treinta días siguientes a su presentación, vencidos los cuales se entenderá aprobada.

Artículo 17°. - Todo establecimiento autorizado para extraer, producir, fabricar, fraccionar o preparar sicotrópicos llevará un registro actualizado, que estará permanentemente a disposición de la autoridad sanitaria y que deberá contener las siguientes anotaciones:

- a) las cantidades y procedencias de las sustancias y drogas sicotrópicas ingresadas al establecimiento;
- b) las cantidades de los productos sicotrópicos fabricados por el establecimiento, con indicación de los nombres y domicilios de sus destinatarios, y
- c) los saldos correspondientes.

Los mismos establecimientos deberán comunicar al Instituto de Salud Pública de Chile, antes del día 15 de enero de cada año, la siguiente información:

- a) la cantidad total de sustancia y drogas sicotrópicas ingresadas al establecimiento durante el año anterior y los saldos existentes a la fecha de la comunicación y
- b) las cantidades totales de los productos sicotrópicos extraídos o elaborados durante el mismo período y los saldos existentes a la fecha de la comunicación.

Artículo 18°. - Los referidos establecimientos deberán llevar actualizado un Libro de Control de Sicotrópicos, visado por el Instituto de Salud Pública de Chile, en el que se registrarán en forma separada los siguientes datos, respecto de cada producto sicotrópico:

- a) Ingresos:
 - Fecha;
 - Cantidad;
 - Número y fecha de la resolución que haya autorizado la internación, distribución o transferencia en su caso;
 - Número y fecha de la factura, guía u otro documento, según corresponda, y
 - Número de serie, cuando corresponda.

- b) Egresos:
- Fecha;
 - Cantidad;
 - Nombre de la droga, medicamento que la contenga o producto sicotrópico, y número de serie, cuando proceda;
 - Número y fecha de la factura, guía u otro documento de control interno del establecimiento;
 - Número de registro de la receta, en su caso;
 - Nombre y domicilio del destinatario, y
 - Nombre del médico cirujano o profesional que haya extendido la receta, en su caso, y

c) Saldos.

Artículo 19°. - Los envases de los productos sicotrópicos no podrán contener una cantidad inferior a diez ni superior a treinta dosis posológicas, salvo que se trate de envases clínicos destinados a ser utilizados exclusivamente por establecimientos de atención médica, cuyo contenido podrá ser mayor al indicado.

Las etiquetas de los envases deberán expresar la condición de venta del producto y la leyenda en letras negras sobre fondo blanco: "Sujeto a Control de Sicotrópicos". Las etiquetas llevarán, además, una estrella de cinco puntas de color verde, cuyo tamaño no podrá ser inferior a la sexta parte de su superficie.

Artículo 20°. - El inicio, suspensión o término de la elaboración y/o comercialización de todo producto sicotrópico deberá ser comunicado por el respectivo establecimiento al Instituto de Salud Pública de Chile dentro de los treinta días siguientes. El incumplimiento de esta obligación podrá dar lugar a la cancelación de la autorización y registro sanitario del producto.

Para reanudar la fabricación o comercialización de un producto sicotrópico cuya elaboración se hubiera suspendido, el establecimiento deberá comunicarlo previamente al Instituto.

Artículo 21°. - Sólo podrán adquirir sustancias naturales y drogas sicotrópicas los establecimientos indicados en el artículo 16° previa autorización del Instituto de Salud Pública de Chile, otorgada a solicitud suscrita por el Director Técnico del establecimiento. Tanto el vendedor como el adquirente deberán conservar copia de la respectiva autorización.

Artículo 22°. - Los productos sicotrópicos podrán ser adquiridos por los siguientes establecimientos, con intervención del respectivo Director Técnico del establecimiento o del profesional del área de la salud responsable, en los casos de las instituciones de investigación médica o científica:

- a) Laboratorios de producción químico farmacéutica;
- b) Farmacias;
- c) Droguerías;
- d) Hospitales y consultorios del Estado;
- e) Hospitales y clínicas particulares, y
- f) Instituciones y establecimientos universitarios, para fines de investigación clínica o científica.

Las ventas o entregas a cualquier título de productos sicotrópicos que se efectúen a laboratorios, farmacias, droguerías o establecimientos de atención médica, deberán ser comunicadas al Instituto de Salud Pública de Chile dentro de los primeros 10 días del mes siguiente, mediante copia de las respectivas guías de entrega, suscritas por el Director Técnico.

Artículo 23°. - Los preparados o productos sicotrópicos sólo podrán expendirse al público en farmacias o laboratorios mediante "Receta Cheque" en los casos de los productos contenidos en las Listas II y III o "Receta Médica Retenida", tratándose de los contemplados en la Lista IV, según sea su respectiva condición de venta.

Sin perjuicio de lo anterior, en el caso de los preparados o productos farmacéuticos que contengan dosis mínimas de drogas sicotrópicas mezcladas con uno o varios ingredientes más, la autoridad sanitaria podrá disponer otra modalidad de venta.

Artículo 24°. - Las recetas cheques sólo podrán extenderse en los formularios oficiales que formen parte de talonarios que los Servicios de Salud proporcionarán a los médicos cirujanos, previa acreditación de su calidad profesional. En ellos deberá individualizarse claramente el Servicio de Salud y el nombre y cédula de identidad del médico cirujano.

Los formularios de recetas cheques serán de uso personal y exclusivo del profesional y no podrán transferirse ni cederse a ningún título.

En caso de extravío, hurto, robo o sustracción de uno o más formularios, el profesional deberá dar aviso de inmediato a la Dirección del respectivo Servicio de Salud, la que, a su vez, formulará la denuncia correspondiente a la Justicia y lo comunicará a los demás Servicios de Salud. El médico cirujano deberá, además, publicar el hecho en un aviso destacado en el diario de mayor circulación de la localidad durante tres días consecutivos, y acompañar el recibo de pago de estas publicaciones al solicitar un nuevo talonario de recetas cheques.

Artículo 25°. - La receta cheque deberá ser extendida íntegramente de puño y letra por el médico cirujano y en ella se anotará en forma clara y completa la prescripción correspondiente, sin dejar espacios en blanco, así como el nombre y apellidos del paciente, su cédula de identidad y su domicilio.

Asimismo, el médico cirujano que extienda la receta cheque deberá registrar en el talón correspondiente el nombre completo del enfermo, la cédula de identidad y el domicilio de éste.

En cada receta podrá prescribirse un solo producto sicotrópico, en la dosis necesaria para un paciente, indicándose las cantidades en letras y números y su dosis diaria, sin que la cantidad total prescrita pueda exceder de treinta días de tratamiento, salvo que se trate de barbitúricos que se utilicen como antiepilépticos, lo que deberá expresarse en la receta.

La receta cheque tendrá una validez de treinta días, contados desde la fecha en que ella sea extendida.

Artículo 26°. - Las farmacias podrán, con intervención de su respectivo Director Técnico, adquirir formularios de recetas cheques para su utilización en casos de emergencia, en el Servicio de Salud en cuyo territorio estén ubicadas.

Artículo 27°. - Los productos sicotrópicos cuya condición de venta sea de receta médica retenida, deberán prescribirse mediante recetas manuscritas, fechadas y firmadas por el profesional en un recetario con su nombre, carnet de identidad y domicilio impresos.

Artículo 28°. - Las recetas cheques y las recetas médicas retenidas en que se prescriban productos sicotrópicos deberán ser despachadas personalmente por el Director Técnico de la farmacia o laboratorio de producción, siempre que ellas se presenten por una persona mayor de dieciocho años de edad quien deberá exhibir su cédula de identidad.

Artículo 29°. - Antes de despachar la receta, el Director Técnico del establecimiento deberá revisarla minuciosamente, para comprobar que ella esté extendida en las condiciones fijadas por el presente reglamento. Si constatare defectos u omisiones, se abstendrá de despacharla y la devolverá al interesado, consignando en el reverso sus observaciones, su firma, la fecha y el timbre del establecimiento.

En el caso de que el Director Técnico estimare fundadamente que la receta ha sido falsificada o adulterada, no la despachará y la retendrá en su poder, tomando nota del nombre, apellidos, domicilio y cédula de identidad del portador; procurará ubicar al profesional que supuestamente haya suscrito la receta, y dará cuenta de la situación al Servicio de Salud correspondiente.

Artículo 30°. - Si la receta no mereciera objeciones, el Director Técnico anotará en su reverso el nombre completo, la cédula de identidad y el domicilio del adquirente, su propia individualización y la fecha, y estampará el timbre del establecimiento, antes de despachar la receta.

Inmediatamente de despachada la receta, el Director Técnico procederá a inscribirla en el Registro de Sicotrópicos del establecimiento.

Todas las recetas despachadas deberán inutilizarse y permanecer archivadas correlativamente en el establecimiento, a lo menos, durante el año siguiente a su despacho.

A requerimiento del interesado, el Director Técnico del establecimiento deberá proporcionarle copia de la prescripción consignada en la receta despachada, expresando esta circunstancia al pie del documento, bajo su firma.

Artículo 31°. - Las prescripciones magistrales u oficinales que contengan drogas de las Listas II y III sólo podrán extenderse y despacharse mediante "receta cheque" y las que contengan drogas de la Lista IV, a través de "receta retenida".

Artículo 32°. - Se exceptuarán de la exigencia de la receta cheque, las prescripciones de productos sicotrópicos que se formulen en recetarios especiales autorizados para estos efectos por los Servicios de Salud, en los establecimientos asistenciales dependientes del Sistema Nacional de Servicios de Salud, de las Fuerzas Armadas y Carabineros, y de las Universidades y en hospitales y clínicas particulares, destinadas exclusivamente al uso interno de estos establecimientos.

Artículo 33°. - Los cirujanos dentistas sólo podrán prescribir y adquirir preparados hipnóticos para administrarlos directamente a sus pacientes. El expendio de estos productos deberá efectuarse personalmente a esos

profesionales en las farmacias mediante el uso de una receta cheque de emergencia, previa individualización del cirujano dentista, quien deberá registrar en un libro especial el detalle de su utilización.

Los médicos veterinarios podrán prescribir y adquirir productos sicotrópicos para utilizarlos personalmente en el tratamiento de animales, mediante órdenes autorizadas por el Servicio de Salud correspondiente, y deberán anotar en un libro especial las dosis administradas, la fecha de su utilización, la especie animal y el nombre del propietario de éste.

Artículo 34°. - No podrán elaborarse ni distribuirse muestras médicas de ninguno de los productos sicotrópicos comprendidos en las Listas II, III y IV del Título V, ni efectuar promoción o difusión comercial de ellos.

Artículo 35°. - Todos los establecimientos autorizados para mantener existencias de productos sicotrópicos deberán conservarlos permanentemente bajo llave y adoptar las demás medidas necesarias para prevenir su hurto, robo, sustracción o extravío.

TITULO IV

DE LAS SANCIONES Y VIGENCIA

Artículo 36°. - La infracción a las disposiciones del presente reglamento será sancionada por la autoridad sanitaria competente en la forma y con arreglo a los procedimientos previstos en el Libro X del Código Sanitario, sin perjuicio de la responsabilidad penal que pudiera derivar del mismo hecho y de lo establecido en el artículo 3° de la Ley N° 18.164.

Artículo 37°. - Este reglamento entrará en vigencia sesenta días después de su publicación en el Diario Oficial, fecha en que quedará derogado el decreto supremo N° 4, de 2 de enero de 1970, del Ministerio de Salud y sus modificaciones, así como toda otra norma, resolución o disposición reglamentaria o administrativa que sea contraria o incompatible con las de este reglamento, tales como las Resoluciones Nos. 90, de 4 de febrero de 1970; 422, de 20 de mayo de 1971; 7565, de 27 de noviembre de 1972; 124, de 7 de enero de 1976; 1324, de 3 de octubre de 1977, todas las del Director General de ex Servicio Nacional de Salud, y la N° 1707, de 21 de septiembre de 1982, del Director del Instituto de Salud Pública de Chile.

TITULO V

DE LAS LISTAS DE PSICOTROPICOS

DROGAS: LISTA I

DET
DMHP
DMT
LISERGIDA (LSD, LSD 25)
MESCALINA
PARAHEXILO
PSILOCIBINA
PSILOCINA, PSILOTSINA
STP, DOM
TETRAHIDROCANABINOLES
(Todos los isómeros)

FENCICLIDINA y sus análogos:

- TCP
- PHP o PCPY
- PCE

FENMETRACINA
GLUTETIMIDA
LEFETAMINA SPA
MECLOCUALONA
METACUALONA

Las sales de las sustancias enumeradas en esta Lista y toda sustancia alucinógena o de efectos nocivos análogos.

DROGAS: LISTA II

AMFETAMINA
DEXAMFETAMINA
FENDIMENTRAZINA
METAMFETAMINA (Desoxiefedrina)
METILFENIDATO
MDA
TMA

Las sales de las sustancias enumeradas en esta Lista, siempre que la existencia de esas sales sea posible.

La condición de venta de los productos que contengan estas drogas o sus sales es "BAJO RECETA CHEQUE".

DROGAS: LISTA III

ALOBARBITAL
AMOBARBITAL
APROBARBITAL
BARBITAL
BRALLOBARBITAL
BUTALBITAL
CICLOBARBITAL
FENOBARBITAL
HEXOBARBITAL
MEFOBARBITAL
MEPROBAMATO
METABARBITAL
PENTOBARBITAL
PROXIBARBAL
SECBUTABARBITAL
SECOBARBITAL

Las sales de las sustancias enumeradas en esta Lista.

La condición de venta de los productos que contengan estas drogas o sus sales es "BAJO RECETA CHEQUE".

DROGAS: LISTA IV

ANFEPRAMONA (dietilpropión)
ACECARBROMAL
BENZOFETAMINA

BROMISOVAL
BUTALLYLONAL
BUTETAL (Butobarbitona)
CARBROMAL
CLOBENZOREX
CLORALODOL
CLORALOSA
CLORFENTERMINA
DEXTROMETORFANO
ETCLOROVINOL
ETINAMATO
FENILETINILCARBINOL
CARBAMATO
HEPTABARBO
HIDRATO DE CLORAL
FEMPROPOREX
FENTERMINA
MAZINDOL
METILPENTINOL
METIPRILONA
PEMOLINA
PENTAZOCINA
PIPRADOL
PROBARBITAL
TRANILCIPROMINA
PROLINTANO

Las sales de las sustancias enumeradas en esta Lista.

La condición de venta de los productos farmacéuticos que contengan estas drogas y sus sales es mediante "Receta Médica Retenida".

Anótese, tómese razón, comuníquese, publíquese e insértese en la Recopilación Oficial de Reglamentos de la Contraloría General de la República. - AUGUSTO PINOCHET UGARTE, General de Ejército, Presidente de la República. - Winston Chinchón Bunting, Ministro de Salud.

Lo que transcribo a Ud. para su conocimiento. - Saluda a Ud. - Fernando Symon Torres, Subsecretario de Salud subrogante.

E/NL.1984/41

MINISTERIO DE SALUD

MODIFICA DECRETO SUPREMO N° 535, DE 1973

Santiago, 25 de noviembre de 1983. - Hoy se decretó lo que sigue:

Núm. 433. - Visto: El oficio Ord. N° 008, de 7 de enero de 1982, de la Dirección del Instituto de Salud Pública de Chile; lo dispuesto en el Código Sanitario, en el artículo 1° de la Ley N° 17.934, y en su reglamento, aprobado por decreto supremo N° 535, de 11 de julio de 1973, de este Ministerio; y en uso de la facultad que me confiere el N° 8 del artículo 32 de la Constitución Política de la República de Chile,

Decreto:

1. - Introdúcense las siguientes modificaciones al decreto supremo N° 535, de 11 de julio de 1973, del ex Ministerio de Salud Pública que aprueba el reglamento para los fines previstos en el inciso final del artículo 1° de la Ley N° 17.934, sobre represión del tráfico ilícito de estupefacientes:

1. - En el artículo 1°:

1.1. - Agrégase a la enumeración del artículo 1° las siguientes sustancias estupefacientes que producen graves efectos tóxicos o daños considerables a la salud pública:

"DET
DMHP
PARAHEXILO
TETRAHIDRO CANNABINOLES
(Todos los isómeros) y sus
variantes estereoquímicas.
PHP-PCPY (ROLICICLIDINA)
TCP (TENOCICLIDINA)
PCE (ETICICLIDINA)

1.2. - Elimínase de la aludida enumeración la sustancia denominada "DIMETILTRIPTOFANO (DMT)".

1.3. - Agrégase a continuación de la sustancia "DIMETILTRIPTAMINA" lo siguiente:

"(DMT)".

2.- En el artículo 2°:

2.1. - Agrégase a la lista del artículo 2°, que determina las sustancias estupefacientes que no producen los efectos indicados en el artículo 1°, las que siguen:

"METAZOCINA
MORFERIDINA
PETIDINA INTERMEDIARIO A
PETIDINA INTERMEDIARIO B
PETIDINA INTERMEDIARIO C
TEBAINA
BUTIRATO DE DIOXAFETILO
DIFENOXINA
DROTEBANOL
CONCENTRADO DE PAJA DE ADORMIDERA
(el material que se obtiene cuando
la paja de adormidera ha entrado en
un proceso para la concentración de
sus alcaloides, en el momento en que
pasa al comercio).
FOLCODINA
NICOCODINA
NORCODFINA
PROPIRANO
AMFETAMINA
DEXAMFETAMINA

MECLOCUALONA
METACUALONA
METAMFETAMINA (Desoxiefedrina)
METILFENIDATO
MDA METILENDIOXIAMFETAMINA
DEXTROPROPOXIFENO
SUFETANYL
TILIDINA
FENCICLIDINA
FENMETRACINA
AMOBARBITAL
CICLOBARBITAL
GLUTETIMIDA
PENTOBARBITAL
SECOBARBITAL
AMFEPRAMONA (Dietilpropión)
PENTAZOCINA
BARBITAL
ETCLORVINOL
ETINAMATO
MEPROBAMATO
METILFENOBARBITAL
METILPRILONA
FENOBARBITAL
PIPRADOL
LEFETAMINA SPA
BENZOFETAMINA
MAZINDOL
FENDIMETRAZINA
FENTERMINA
EXTRACTOS Y TINTURAS DE CANNABIS
ECGONINA, sus ésteres y derivados
que sean convertibles en ecgonina
y cocaína.
CODEINA
DIHIDROCODEINA
ETILMORFINA
N-OXIMORFINA
ACETILDIHIDROCODEINA".

2.2. - Elimínase de la lista contenida en el artículo 2° las sustancias "MORFINA N-OXIDO".

2.3. - Sustitúyense en la lista contenida en el artículo 2° las sustancias que a continuación se indican por las que en cada caso se señalan:

2.3.1. - "METADONA, intermediario de la METAZOCINA" por "METADONA, intermediario de la".

2.3.2. - "MORAMIDA intermediario de la MORFERIDINA" por "MORAMIDA, intermediario de la".

2.3.3. - "MORFINA METOBROMIDE y otros derivados de la morfina con nitrógeno pentavalente" por "MORFINA METOBROMIDE, MORFINA BROMOMETILATO".

II. - La presente modificación entrará en vigencia sesenta días después de su publicación en el Diario Oficial.

Anótese, tómese razón, comuníquese, publíquese e insértese en la Recopilación Oficial de Reglamentos de la Contraloría General de la República. - AUGUSTO PINOCHET UGARTE, General de Ejército, Presidente de la República. - Jaime del Valle Alliende, Ministro de Justicia. - Winston Chinchón Bunting, Ministro de Salud.

Lo que transcribo a Ud. para su conocimiento. - Saluda a Ud.- Augusto Schuster Cortés, Subsecretario de Salud.

1/ Nota de la Secretaría: En el texto se ha dado la denominación química a las sustancias que figuran en las listas. Estas denominaciones son las mismas que figuran en los convenios internacionales sobre fiscalización de drogas y, en consecuencia, no fueron reproducidas.