



# 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 sico-  
trópicas, el Secretario General tiene el honor de comunicar los textos siguientes.*

### COSTA RICA

#### Comunicados del Gobierno de Costa Rica

#### NOTA DE LA SECRETARIA

- 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

		<u>Página</u>
E/NL.1985/83	Decreto No. 8361-SPPS	2
E/NL.1985/84	Decreto No. 11588-SPPS de 7 de julio de 1980	14
E/NL.1985/85	Decreto No. 15865-S de 27 de noviembre de 1984	15
E/NL.1985/86	Circular No. 1 de 11 de enero de 1985	17
E/NL.1985/87	Circular No. 2 de 22 de enero de 1985	19

DECRETO No. 8361-SPPS

EL PRESIDENTE DE LA REPUBLICA Y EL MINISTRO DE SALUD

Con base en las facultades otorgadas por el artículo 140, inciso 3) de la Constitución Política; y de acuerdo con los artículos 125 y siguientes de la Ley General de Salud y 18 y siguientes de la Ley Orgánica del Ministerio de Salud,

DECRETAN

El siguiente:

REGLAMENTO DE LA JUNTA DE VIGILANCIA DE DROGAS ESTUPEFACIENTES DEL DEPARTAMENTO DE DROGAS Y DEL CONTROL DE DROGAS ESTUPEFACIENTES Y SICOTROPICOS

CAPITULO I

Definiciones:

Artículo 1. Para los fines legales y reglamentarios, se establecen las siguientes definiciones:

Adormidera. Nombre vernáculo del Papaver Somniferum.

Cultivo. El cultivo de la adormidera, del arbusto de coca, de la planta de cannabis y de cualquiera otra planta de uso prohibido o restringido.

Departamento. El Departamento de Drogas del Ministerio.

Fábrica o laboratorio. El establecimiento autorizado que se dedica a la manipulación o elaboración de medicamentos, de materias primas cuyo destino exclusivo sea la elaboración o preparación de las mismas y a la manipulación o elaboración de cosméticos.

Fabricación. Todos los procedimientos, distintos de la producción, que permite obtener estupefacientes o sicotrópicos o preparados que los contengan.

Farmacia. El establecimiento autorizado que se dedica a la preparación de recetas y al expendio y suministro directo al público de medicamentos.

Cáñamo o marihuana. Cualquier parte de la planta del género Cannabis.

Coca o arbusto de coca. Planta de cualquier especie del género Erythroxilón.

Drogas estupefacientes o estupefacientes. Cualesquiera de las sustancias naturales o sintéticas contempladas en la Convención Unica de 1961 enmendada en 1972, y otra que la sustituya y todas aquellas que el Ministerio señale como tales.

Importación y exportación. En sus respectivos sentidos el transporte material de un estupefaciente o sicotrópicos de un país a Costa Rica y viceversa.

Junta. La Junta de Vigilancia de Drogas Estupefacientes.

Ministerio. El Ministerio de Salud.

Opio. El jugo coagulado de la adormidera.

Permisos de importación o exportación. Se entiende en sus respectivos sentidos al documento extendido por la Junta autorizando el transporte material de sustancias o preparados que contengan estupefacientes o sicotrópicos de otro país a Costa Rica y viceversa.

Preparado. La mezcla o solución en cualquier estado físico que contenga uno o más estupefacientes o sicotrópicos.

Receta. Prescripción facultativa.

Receta blanca. La receta médica asentada en el recetario particular de un médico. Deberá ser de color blanco y llevará impreso el nombre completo del facultativo, su teléfono y su dirección y la especialidad correspondiente, en su caso.

Recetas oficiales. Las que se asientan en el recetario oficial suplido por el Ministerio, para la prescripción de drogas y medicamentos de uso restringido. Serán impresas de conformidad con las indicaciones y observaciones que administrativamente señale la Junta.

Regente. Profesional responsable del funcionamiento de un establecimiento farmacéutico, conforme a la ley.

Sustancias sicotrópica o sicotrópicas. Cualesquiera sustancias, naturales o sintéticas o materias naturales comprendida en el Convenio sobre sustancias sicotrópicas hecho en Viena en 1971, u otro que la sustituya y todas aquellas que el Ministerio señale como tales.

Tráfico o tráfico ilícito. El cultivo, fabricación, tenencia o cualquier tráfico de estupefacientes o sicotrópicos contrarios a las disposiciones de la ley y de este Reglamento.

## CAPITULO II

### De la Junta de vigilancia de drogas estupefacientes

Artículo 2. Corresponde al Gobierno de la República la importación, exportación, tránsito por el territorio nacional, compra, venta, distribución, donación, depósito y toda clase de contratación o convenio relacionado con las drogas estupefacientes, sicotrópicos y los preparados que los contengan.

Artículo 3. Las actividades y acciones a que se refiere el artículo anterior serán de competencia del Ministerio, quien la ejercerá por medio de la Junta de vigilancia de drogas estupefacientes y del Departamento de drogas, que actuará como su órgano ejecutivo.

Artículo 4. La Junta estará integrada por el Director General de Salud, quien la presidirá, un representante del Colegio de Farmacéuticos y un representante del Colegio de Médicos y Cirujanos. Los representantes de los colegios durarán en sus funciones dos años, pudiendo ser selectas hasta por dos períodos consecutivos; las funciones administrativas de la Junta serán realizadas por el Departamento, cuyo jefe fungirá como Secretario.

Artículo 5. La Junta tendrá su asiento y domicilio legal en el Ministerio y deberá sesionar por lo menos cuatro veces al mes. Se llevará un Libro de actas, donde se consignarán los acuerdos sin que sea necesario anotar las deliberaciones, a menos que el interesado lo pida expresamente. El Secretario será el responsable y custodio del Libro de actas el que tendrá carácter de confidencial.

Extraordinariamente sesionará la Junta las veces que sea necesario para atender debidamente sus funciones o tratar asuntos imprevistos.

Artículo 6. Los miembros de la Junta y el Secretario devengarán las dietas mensuales que se fijan en el presupuesto del Ministerio. Sin embargo, no podrán pagarse más de seis sesiones por mes.

Artículo 7. La calidad de miembro de la Junta excepto el Director General de Salud, se pierde automáticamente por ausencias inmotivadas alternas o consecutivas durante cuatro sesiones y diez sesiones motivadas o por incapacidad declarada. Estas sólo se aceptarán por enfermedad o por ausencia del país.

Artículo 8. La Junta tomará sus decisiones por simple mayoría formándose el quórum con la presencia de dos de sus miembros.

Artículo 9. Las decisiones de la Junta quedarán en firme al ser aprobado el acta respectiva salvo que por la urgencia del caso se acuerde aprobación inmediata.

Artículo 10. Los poderes del Estado, las instituciones autónomas o semiautónomas, así como las municipalidades estarán obligadas, conforme a la ley, a prestar oportuna y eficaz colaboración a la Junta o a sus inspectores en el mejor cumplimiento de sus investigaciones, así como a dar toda clase de facilidades para ayudar a las campañas y programas de la Junta y del Departamento.

Artículo 11. La Junta gozará de independencia técnica en sus funciones, sin embargo, sus decisiones serán apelables ante el titular de la cartera, conforme a los términos y procedimientos señalados en los artículos 49 y siguientes de la Ley Orgánica del Ministerio, en lo que fueron aplicables.

Artículo 12. La ejecución de las decisiones de la Junta corresponden al Secretario de la misma, a través del Departamento.

Artículo 13. Corresponde al Presidente de la Junta:

- a) Presidir las sesiones;
- b) Leer la correspondencia;
- c) A instancia del Departamento, tomar las resoluciones por sí, cuando la urgencia lo amerite, las que deberán someterse a conocimiento de la Junta en la sesión inmediata siguiente.

Artículo 14. Corresponde al Secretario de la Junta:

- a) Convocar a sesiones;
- b) Leer el acta de la sesión anterior y someterla a aprobación;
- c) Dar cuenta al Ministerio, por medio de un informe anual, de las labores de la Junta;
- d) Presentar al Ministerio, con aprobación de la Junta, el proyecto de presupuesto anual para la atención de las actividades y programas que estén a cargo de la Junta;
- e) Redactar y atender la correspondencia;
- f) Ejecutar cualquier otro trabajo propio de su cargo, que le indique la Junta o su Presidente;
- g) Mantener un archivo en el Departamento de drogas de los documentos de la Junta.

### CAPITULO III

#### Del Departamento de drogas estupefacientes

Artículo 15. Además de las funciones que se le señalan en este reglamento, el Departamento será el órgano ejecutivo de la Junta; además, le corresponde velar por el cumplimiento que en esta materia haya contraído el Gobierno de la República en virtud de los tratados y convenios internacionales.

Artículo 16. En materia administrativa, para todos los efectos, el Departamento formará parte de la División de servicios médicos.

Artículo 17. El Jefe del Departamento deberá ser un farmacéutico, debidamente incorporado al Colegio respectivo, quien deberá cubrir su responsabilidad mediante póliza de fidelidad por la suma que fije el Ministerio.

Artículo 18. El Departamento contará, además con un número adecuado de inspectores farmacéuticos debidamente incorporados al Colegio respectivo, quienes ejercerán los controles que correspondan en farmacias, laboratorios y casas importadoras; contará, además con el personal técnico especializado que sea necesario para atender los problemas que ocasiona la adicción a las drogas, en todos los campos.

#### CAPITULO IV

##### De la venta de estupefacientes y sicotrópicos

Artículo 19. Para comprar drogas estupefacientes y sicotrópicos en el Departamento, se requiere que el establecimiento farmacéutico destinatario del producto, esté debidamente registrado y autorizado por el Colegio de Farmacéuticos.

Artículo 20. La solicitud de compra se hará en el papel sellado correspondiente y deberá ser firmada por el regente respectivo.

Artículo 21. Cuando se trate de la primera compra, será necesaria la autorización previa de la Junta, quien la dará cuando, a su juicio, el establecimiento correspondiente cumpla todos los requisitos legales y reglamentarios.

Artículo 22. La Junta autorizará la venta de acuerdo con la siguiente escala, en base al monto de la patente.

0,20 g de c/u de las sustancias	por c/	\$ 1,00 de patente
3 cc. de tintura de opio	por c/	\$ 1,00 de patente
1 Amp. de cada clase	por c/	\$ 2,00 de patente
1 Tabl. de cada clase	por c/	\$ 1,00 de patente
1 lt. de paregórico	por c/	\$ 5,00 de patente
(tintura de opio alcanforada)		

Artículo 23. En las subsiguientes solicitudes, el comprador presentará las recetas para justificar su solicitud dentro de un plazo máximo de tres meses a partir de la fecha de expedición. Pasado este tiempo las recetas se recibirán para justificar un uso adecuado, pero no servirán para realizar una nueva compra.

Artículo 24. El Departamento no tramitará las solicitudes ni entregará los artículos solicitados cuando advierta alteraciones en las recetas o en los demás documentos de forma que haga dudar de la certeza, calidad o cantidad de los artículos enumerados.

Artículo 25. El Departamento extenderá un "entero" por las cantidades autorizadas, con el que el interesado pagará en la tesorería del Ministerio la suma indicada. Con la presentación del recibo, el Departamento entregará las drogas compradas.

Artículo 26. La tesorería recibirá el entero siempre que esté debidamente cumplimentado y tenga la firma del Jefe del Departamento y el sello con su respectiva fecha de pago. Esta fecha vencerá a las 24 horas, pudiendo ser revalidada con un nuevo sellado por parte del Departamento.

Artículo 27. Cuando un establecimiento farmacéutico autorizado para manejar estupefacientes y sicotrópicos sea cerrado, clausurado o refundido en otro, deberá el regente presentar a la Junta la liquidación de las drogas. Si hubiere un saldo la Junta deberá recogerlo, con reembolso de su valor.

Artículo 28. La Junta bajo las condiciones que ella misma determine, podrá autorizar al Departamento para vender cantidades prudenciales de drogas estupefacientes y sicotrópicos únicamente para investigación científica a centros de docencia superior.

Artículo 29. La venta de estupefacientes a las fábricas para la producción de medicamentos de nombre registrado, se hará en las cantidades mínimas necesarias para su elaboración. En la solicitud respectiva, el interesado deberá indicar:

- a) El nombre del medicamento y su número de registro, la cantidad que se desea elaborar y el saldo actual en existencia;
- b) La cantidad del producto que se quiere adquirir.

Artículo 30. Para atender la solicitud arriba mencionada, el interesado debe enviar al Departamento la parte del material necesario para elaborar el medicamento y el Departamento agregará el estupefaciente comprado para tal efecto.

Artículo 31. El Departamento llevará una contabilidad del movimiento de ventas, con indicación del nombre o razón social y domicilio de los compradores.

Artículo 32. El Departamento presentará a la Junta, con copia a la Auditoría General del Ministerio, informes diarios, mensuales y semestrales del movimiento a que se refiere el artículo anterior.

Artículo 33. Previa consulta con la Junta, el Departamento fijará en su proyecto de presupuesto las cantidades a comprar, necesarias para cubrir el consumo nacional y mantener la reserva. Señalará a su debido tiempo las previsiones internacionales necesarias para efectuar esas compras. Igualmente, elaborará oportunamente, además de las previsiones de las necesidades de estupefacientes, las evaluaciones e informes que obligan los tratados internacionales que rigen la materia de drogas, suscritas por el Gobierno de la República.

Artículo 34. Las compras de drogas por parte de la Junta se registrarán por las leyes y disposiciones que rijan la materia.

Artículo 35. Los precios de venta de los estupefacientes se calcularán con un recargo de 30% sobre su costo, incluyendo el valor principal, gastos de transportes, administración y derechos de aduana que señale el arancel, cuando procedan.

Artículo 36. El Departamento preparará y venderá a los establecimientos farmacéuticos y laboratorios el elixir paregórico, sin necesidad de autorización de la Junta, pero sí se requerirá tal autorización en la venta de opio para la preparación del Dovor.

Artículo 37. La Junta efectuará inventario de las existencias del Departamento por lo menos una vez cada trimestre, sin perjuicio de hacerlo cuando lo considere necesario.

## CAPITULO V

### De la prescripción facultativa y las dosis

Artículo 38. Se prohíbe la venta o suministro al público de drogas estupefacientes y sustancias sicotrópicas capaces de producir dependencia.

Asimismo, queda prohibido el uso personal de estas sustancias, salvo con receta médica y para fines terapéuticos o con autorización expresa del Ministerio.

Solamente los médicos odontólogos y veterinarios en ejercicio legal de sus profesiones podrían prescribir tales productos y suministrarlos, sujetándose a las exigencias que señalan la ley y este Reglamento.

Artículo 39. Para los efectos del artículo anterior, los colegios de Médicos, de Odontólogos y de Veterinarios, enviarán al Departamento la nómina de los profesionales que en cada rama están autorizados para prescribir aquellos productos.

Artículo 40. El Colegio de Farmacéuticos enviará mensualmente al Departamento la nómina de los establecimientos farmacéuticos autorizados para manejar drogas estupefacientes y sicotrópicos y las nóminas de las regencias.

Artículo 41. Para manejar o prescribir drogas estupefacientes y sicotrópicos los profesionales médicos, odontólogos, veterinarios y farmacéuticos deberán previamente registrar sus firmas en el Departamento, el cual mantendrá registros actualizados para su control.

Artículo 42. Las drogas estupefacientes y sicotrópicos sólo podrán ser prescritas y despachadas mediante recetas oficiales. Para tales efectos, la Junta suplirá los recetarios correspondientes a los profesionales autorizados, al precio de costo.

La Junta podrá tomar administrativamente las medidas que estime necesarias para el mejor control del uso de tales recetarios.

El profesional que recibe los recetarios oficiales es personalmente responsable del uso que se haga de ellos. En caso de extravío o robo, el profesional debe notificar la pérdida en forma inmediata al Departamento para que éste tome las determinaciones que correspondan.

Artículo 43. Las recetas oficiales deberán ajustarse a las siguientes condiciones:

- a) Ser redactadas en forma clara conteniendo instrucciones precisas para su administración;
- b) No se admiten signos de abreviaturas;
- c) Las dosis deberán ser escritas con letras y números;
- d) Deberán ser prescritas en todos los casos para un paciente determinado;
- e) Serán escritas de puño y letra del profesional que la prescribe y con tinta o bolígrafo;
- f) Deberá tener fecha de emisión, expedición e indicar el nombre completo del paciente, su cédula de identidad, su domicilio y edad, así como el código oficial del médico.



Artículo 44. Las dosis máximas terapéuticas por 72 horas serán las siguientes:

Cocaína pura o sus sales .....	0,45 g
Codeína pura o sus sales .....	0,90 g
Morfina pura o sus sales .....	0,24 g
Dionina .....	0,45 g
Eucodal .....	0,30 g
Opio en polvo .....	1,50 g
Opio extracto .....	0,75 g
Tintura de opio 10% .....	15 ml
Tabletas .....	10 tab
Ampollas .....	6 amp
Paregórico .....	

Podrán prescribirse en receta blanca dosis de codeína hasta 0,50 g.

Artículo 45. No obstante lo dispuesto en artículo anterior, los médicos, con autorización de la Junta, podrán prescribir dosis mayores de las ahí señaladas, cuando se trate de aliviar enfermedades o traumatismos que produzcan molestias o dolores agudos y prolongados. Con tal fin deberá el médico tratante hacer la solicitud por escrito a la Junta indicando lo siguiente:

- a) Nombre del paciente, su cédula de identidad y domicilio exacto;
- b) Diagnóstico; y
- c) Nombre, código oficial del médico, su firma y fecha.

Artículo 46. Si la Junta diere la autorización, el Departamento extenderá un recetario oficial especial a nombre del paciente, en cuyo caso podrá prescribirse en cada receta seis ampollas como máximo; sin embargo, el número de recetas por día quedará a juicio y responsabilidad del médico.

Terminada la función del recetario, el médico deberá devolverlo al Departamento, inmediatamente bajo su responsabilidad.

Artículo 47. El regente farmacéutico rechazará las recetas que no se ajusten a las disposiciones anteriores. El farmacéutico que despache una receta que no se ajuste a las estipulaciones antes citadas, y el médico que la haya extendido, serán sancionadas conforme a la ley.

Artículo 48. Las recetas que contengan estupefacientes y sicotrópicos deberán ser retenidas por la farmacia, selladas y numeradas de acuerdo al libro recetario y presentarlas antes de los tres meses de su emisión, en el Departamento para su reposición y control.

Artículo 49. El Departamento elaborará informes de consumo, mensuales y trimestrales, enviando copias autorizadas de ellas a las personas o instituciones que crea necesario. Elaborará también tarjetas de control por pacientes y por médicos.

Artículo 50. En caso de sospecha de adición, falsificación, sobredosis o problemas similares, el Departamento presentará a la Junta el caso para que ésta resuelva de conformidad.

## CAPITULO VI

### De la importación, exportación y tráfico internacional

Artículo 51. La importación, exportación y tránsito por la República de drogas estupefacientes y sicotrópicos, sólo podrán ser hechos por el Departamento. Para tal objeto el Departamento realizará el estudio de las necesidades del país, efectuará la evaluación internacional oportunamente para facilitar la importación e incluirá en el proyecto de presupuesto la partida necesaria para hacer efectivas esas compras.

Artículo 52. Se requerirá certificado de importación o exportación previo, según sea el caso, para cada lote de mercadería, correspondiéndole a la Junta emitir el certificado correspondiente.

Artículo 53. El certificado o permiso de importación o exportación indicará en cada caso y para cada producto farmacéutico, lo siguiente:

- a) Nombre del medicamento y el estupefaciente que contenga;
- b) Denominación común internacional, si lo hubiere;
- c) Cantidad que ha de importarse o exportarse;
- d) Nombre y dirección del importador y exportador;
- e) Período dentro del cual ha de efectuarse la importación o exportación;
- f) Tratándose de autorización de exportación, indicará número y fecha del certificado de importación y de la autoridad que lo ha extendido.

Artículo 54. Las cantidades estipuladas en los permisos no pueden modificarse; tampoco pueden sustituirse el volumen, la presentación ni el número.

Cada embarque deberá ir acompañada de una copia del permiso de exportación.

Artículo 55. A pesar de lo establecido en los artículos anteriores, podrán ser importados, previa autorización de la Junta, medicamentos que contengan estupefacientes, cuyos preparados tengan libre venta o que sus fórmulas sean señaladas como exentas por los organismos internacionales.

Sin embargo, el expendio y utilización de estos productos requerirán la autorización del Departamento.

Una vez efectuado el desalmacenaje de los productos a que este artículo se refiere, el Departamento remitirá al Gobierno del país exportador el permiso de exportación debidamente anotado, indicándose la cantidad efectivamente importada.

Artículo 56. En toda importación y en los documentos atinentes, deberá indicarse claramente el nombre y dirección del destinatario autorizado, queda prohibido, en consecuencia, indicar únicamente apartado postales, listas de correo o cualquiera otra dirección ambigua.

Artículo 57. Queda absolutamente prohibida la importación, en cualquier forma, de muestras médicas de medicamentos que contengan drogas estupefacientes y sicotrópicos.

Artículo 58. Caerá en decomiso toda la mercadería que contenga estupefacientes o sicotrópicos que se haya importado sin el permiso previo de la Junta y toda aquella que no se ajuste a lo estipulado en el certificado correspondiente o a lo dispuesto en este Reglamento.

Artículo 59. La mercadería decomisada será destruida o entregada en las instalaciones estatales, según lo ordene la Junta.

Artículo 60. A solicitud del interesado legítimo, la Junta podrá autorizar la exportación de medicamentos que contengan estupefacientes, bajo las condiciones que la misma Junta señale.

## CAPITULO VII

### Sobre el control de los establecimientos farmacéuticos y los laboratorios industriales y otras medidas

Artículo 61. El Departamento contará con los inspectores farmacéuticos necesarios para efectuar el adecuado control sobre los establecimientos farmacéuticos y laboratorios industriales.

Artículo 62. El Departamento realizará inspecciones periódicas en cada establecimiento autorizado para manejar estupefacientes y sicotrópicos. En cada visita se hará comprobación de inventario de las existencias en las fórmulas que para tal efecto tendrá el Departamento.

Artículo 63. El farmacéutico inspector no está autorizado para recoger drogas ni recetas de los establecimientos farmacéuticos, pero sí está obligado a verificar y tomar nota del término de tres meses para la caducidad de las recetas.

Artículo 64. Los regentes farmacéuticos están obligados a mostrarle al farmacéutico inspector del Departamento toda la documentación y las existencias para realizar un correcto control sobre las drogas.

Artículo 65. Es obligación del propietario o encargado del establecimiento, permitir entrada del farmacéutico inspector, debidamente identificado, para el cumplimiento de sus funciones.

Artículo 66. El farmacéutico inspector podrá retirar los medicamentos que crea necesarios para un mejor control. Este retiro será contra recibo provisional del inspector y luego el Departamento emitirá el recibo en firme.

Artículo 67. El farmacéutico inspector dejará debidamente firmada por él una copia del inventario realizado en el establecimiento farmacéutico. Al mismo tiempo, la copia que lleva el Departamento deberá ser firmada, en señal de conformidad, por el regente. En caso de no estar presente el regente, deberá hacerse constar en documento que debe ser firmado por el inspector y uno de los empleados. Si esta ausencia se repite en tres visitas durante un mismo mes, el establecimiento podrá ser clausurado.

Artículo 68. Los establecimientos industriales prestarán al farmacéutico inspector las facilidades para realizar la revisión y elaboración del inventario.

Artículo 69. Tanto los laboratorios nacionales como las casas importadoras, enviarán a solicitud del Departamento, un ejemplar original de cada uno de los productos elaborados o importados que se usan en el mercado nacional y que contienen estupefacientes o sicotrópicos.

Artículo 70. Cuando se necesite importar semilla de cáñamo, para usar como alimento de los pájaros, debe presentarse para cada lote un certificado sobre la incapacidad germinadora, además, la factura requerirá la previa aprobación del Departamento, antes de desalmacenar la mercadería.

Cuando se trate de semillas de Papaver usadas en la fabricación de pan, cada factura indicará la variedad de que se trate y, se requerirá también la aprobación del Departamento de previo al desalmacenaje de la mercadería.

Artículo 71. Los cultivos ilícitos de las plantas antes mencionadas, serán destruidos por la autoridad, previa comprobación de la naturaleza de la plantación.

Artículo 72. Antes de destruir la plantación, la autoridad que la va a realizar, debe tomar una muestra de la que enviará una parte al Departamento y otra a la Corte Suprema de Justicia para los fines legales que correspondan.

Deberá, asimismo, levantar una acta de destrucción indicando zona, área de cultivo, planta de referencia, dueño del terreno si se supiera y cálculo del número de plantas destruidas, así como cualquier otra circunstancia que se estime de interés.

Copia de esta acta deberá ser enviada al Departamento, en todos los casos.

## CAPITULO VIII

### Educación, prevención, tratamiento y adaptación

Artículo 73. Corresponderá al Departamento, con la asesoría que juzgue necesaria, señalar la política que en materia de dependencia a drogas se ejecute en el territorio nacional; asimismo, le corresponde la elaboración de programas de educación, prevención, tratamiento y rehabilitación de drogas, bajo el asesoramiento y coordinación de los otros departamentos del Ministerio.

Artículo 74. Todo programa relacionado con drogas susceptibles de producir dependencias, sean éstos de carácter preventivo, tratamiento y otros, deberán de ser autorizados, previamente a su ejecución, por la Junta. Esta disposición comprende, tanto los organismos públicos como los privados.

Artículo 75. El Ministerio dotará al Departamento de los recursos necesarios y del personal adecuado para ejecutar las acciones que se mencionan en el artículo anterior.

Artículo 76. Las instituciones autorizadas para el desarrollo de los programas que se mencionan en artículos anteriores deberán informar trimestralmente a la Junta sobre el resultado de tales programas. Quien no cumpla con las disposiciones anteriores serán sancionados conforme a la ley, sin perjuicio de ordenarse la clausura de tales actividades.

Artículo 77. Rige a partir de su publicación.

TRANSITORIO

La Junta gozará del plazo de un mes, a partir de esta fecha, para ordenar el diseño o impresión de los recetarios oficiales a que este Reglamento se refiere. Durante el expresado plazo, podrán utilizarse los recetarios actuales emitidos con base en los reglamentos y disposiciones anteriores.

DADO EN LA CASA PRESIDENCIAL, San José, a los ..... días del mes de ..... de mil novecientos setenta y ocho.

Daniel Oduber

El Ministro de Salud            Dr. Herman Weinstok W.

E/NL.1985/84

DECRETO No. 11588-SPPS DE 7 DE JULIO DE 1980

EL PRESIDENTE DE LA REPUBLICA Y  
EL MINISTRO DE SALUD

Con base en las facultades otorgadas por el artículo 140, inciso 3) de la Constitución Política; y por los artículos 2 y 130 de la Ley General de Salud, y

CONSIDERANDO:

1. Que dados los problemas que el producto denominado "ARTANE" ocasiona por ser una droga alucinógena demostrado por estudios, así como dependencia física o síquica.

2. Que su libre venta, ha aumento su uso, lo que es inconveniente.

POR TANTO,

DECRETAN:

Artículo 1. Véndase el producto "ARTANE", únicamente bajo prescripción médica sicotrópica.

Artículo 2. Rige a partir de su publicación.

DADO EN LA CASA PRESIDENCIAL, San José, a los 23 días del mes de junio de mil novecientos ochenta.

Rodrigo CARAZO ODIO

El Ministro de Salud, Carmelo Calvosa Chacón

E/NL.1985/85

TERCERA PARTE

CIRCULAR No. 1

DECRETO No. 15865-S DE 27 DE NOVIEMBRE DE 1984

EL PRESIDENTE DE LA REPUBLICA Y EL MINISTRO DE SALUD

En ejercicio de las facultades que les confiere el artículo 140 de la Constitución Política y el artículo 2 de la Ley General de Salud, y

CONSIDERANDO:

1. Que en la "Fe de erratas" sobre el Decreto No. 15560-S del treinta y uno de julio de mil novecientos ochenta y cuatro, que fue publicada en la Gaceta del 1° de octubre de 1984, se ordena la promulgación de un reglamento para establecer los requisitos de la venta al público de las "benzodiazepinas" y

2. Que resulta de necesidad imperiosa la existencia de ese Reglamento para coordinar ese comercio con los alcances del Decreto original.

POR TANTO

DECRETAN:

Artículo 1. La venta al público de las "benzodiazepinas", solamente será hecha en las farmacias debidamente autorizadas conforme a la ley, mediante la receta médica blanca, no repetible, o en recetario sicotrópico.

Artículo 2. Esta receta blanca, no repetible, deberá extenderse por duplicado: original y copia con papel carbón. La copia permanecerá en el establecimiento expendedor y el original deberá ser enviado por la farmacia al Departamento de drogas, controles y registros del Ministerio de Salud, al final del mes calendario en que se hizo la venta.

Artículo 3. Las recetas para las "benzodiazepinas" deben contener:

- a) La fecha de expedición;
- b) El nombre completo del facultativo que la expide;
- c) El nombre completo con dos apellidos del paciente;
- d) El número de cédula del paciente;
- e) La clase de droga prescrita;
- f) La cantidad prescrita, en letras y en números;
- g) La dosificación por un máximo de 30 días;
- h) La firma del profesional que prescribe.

Artículo 4. Esta sustancia sicotrópica se incluirá en el libro de control el cual debe mantenerse al día.

Artículo 5. Las importadoras de productos registrados que contengan benzodiacepinas, al final de cada mes calendario enviarán al departamento un informe del movimiento de ventas y copia de las facturas.

Artículo 6. El Departamento de drogas, controles y registros llevará, en esta forma, un control cruzado de las prescripciones y de las ventas de las benzodiacepinas, para cumplir con la restricción que ordena el artículo 10 del Decreto No. 15560-S de 31 de julio de 1984.

Artículo 7. Rige a partir de su publicación.

Dado en la Presidencia de la República, San José, a los 27 días del mes de noviembre de mil novecientos ochenta y cuatro.

PUBLIQUESE.

LUIS ALBERTO MONGE

El Ministro de Salud: Dr. Juan Jaramillo A.



CIRCULAR No. 1 DE 11 DE ENERO DE 1985

Los siguientes decretos establecen las medidas legales de control que fungirán para las benzodiacepinas.

Decreto No. 15560-S

EL PRESIDENTE DE LA REPUBLICA Y EL MINISTRO DE SALUD,

En ejercicio de las facultades que le confiere el artículo 140 de la Constitución Política y el artículo 2 de la Ley General de Salud, y

CONSIDERANDO:

1. Que en la sesión No. 941 celebrada por la Comisión de las Naciones Unidas el 7 de febrero de 1984 se acordó incluir treinta y tres benzodiacepinas en el Convenio sobre Sustancias Sicotrópicas de 1971.

2. Que es imprescindible establecer controles a la importación, exportación y consumo de las benzodiacepinas, los que deberán realizarse por parte del departamento competente del Ministerio de Salud.

POR TANTO,

DECRETAN:

Artículo 1. Las benzodiacepinas, sus sales y los preparados que las contengan, se declaran sustancias de uso restringido.

Artículo 2. Para importar, exportar, distribuir o vender benzodiacepinas, en cualquier forma de presentación, los interesados deberán solicitar el permiso respectivo en cada caso, ante el Departamento de drogas estupefacientes del Ministerio de Salud.

Artículo 3. La venta al público de los sicotrópicos solamente podrá hacerse en los establecimientos autorizados conforme con la ley, con receta médica oficial para sicotrópicos.

Artículo 4. Queda prohibida la importación y distribución de muestras médicas de los productos que contengan benzodiacepinas y sus sales.

Artículo 5. Se deroga expresamente el Decreto No. 5196-SPPS del 11 de septiembre de 1975 y todas las disposiciones que se opongan al presente Decreto.

Artículo 6. Rige a partir de su publicación.

Dado en la Presidente de la República, San José, a los treinta un días del mes de julio de mil novecientos ochenta y cuatro.

LUIS ALBERTO MONGE

El Ministro de Salud,      Juan Jaramillo Antillón

E/NL.1985/87

CIRCULAR No. 2 DE 22 DE ENERO DE 1985

El siguiente decreto establece el control para la Buprenorfina (Tengesic).

Decreto No. 15843-S

EL PRESIDENTE DE LA REPUBLICA Y EL MINISTRO DE SALUD,

En ejercicio de las facultades que les confieren los artículos 140 de la Constitución Política y 2° de la Ley General de Salud, y

CONSIDERANDO:

1. Que la Buprenorfina es una sustancia derivada del opio, que se comporta en una forma similar a la morfina y que genera síndrome de abstinencia, pudiendo también producir farmacodependencia, hecho que se ha presentado con frecuencia en los últimos días en nuestro país.

2. Que la Buprenorfina y todos los productos que la contengan, por ejemplo Tengesic, deben ser considerados como sujetos a venta controlada lo que recomienda especialmente la Asociación Costarricense de Oncología que la califica como un producto excelente que debe mantenerse en nuestro mercado, siempre que se prescriba contra receta especial de estupefacientes.

3. En consecuencia, es imprescindible controlar la venta y comercio de la Buprenorfina y de los productos que la contengan, lo que se realizará mediante la intervención del Departamento de drogas, controles y registros del Ministerio de Salud.

POR TANTO,

DECRETAN:

Artículo 1. Se declara de uso y venta restringida la Buprenorfina y todos los productos que la contengan clasificándose todos ellos como estupefacientes.

Artículo 2. Para importarlos o venderlos, en cualquiera de sus formas, se debe obtener un permiso del Departamento de drogas, controles y registros del Ministerio de Salud que realizará el control sobre importación, distribución y uso.

Artículo 3. La venta al público de estos productos, solamente podrá hacerse en las farmacias autorizadas legalmente, contra receta de estupefacientes, según el mandato de la Ley General de Salud y el Reglamento que contiene el Decreto No. 8361-SPPS del 5 de abril de 1978.

A los infractores del presente Decreto se les aplicarán las sanciones que constan en referida Ley y Reglamento citado.

Artículo 5. Rige a partir de su publicación.

Dado en la Presidencia de la República, San José, a los quince días del mes de noviembre de mil novecientos ochenta y cuatro.

LUIS ALBERTO MONGE

El Ministro de Salud

Juan Jaramillo Antillón