



La salud
es de todos

Minsalud

República de Colombia
Ministerio de Salud y Protección Social
Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos – INVIMA

RESOLUCIÓN No. 2019031036 DE 23 de Julio de 2019
Por la cual se concede LA RENOVACIÓN de un Registro Sanitario

La Director(a) Técnico de Dispositivos Médicos y Otras Tecnologías del Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos INVIMA, en ejercicio de las facultades Legales conferidas en el Decreto 2078 de 2012, Decreto Reglamentario 4725 de 2005, ley 1437 de 2011, Decreto 582 de 2017.

ANTECEDENTES

Que mediante Resolución No. 2008026947 de 22/09/2008, el INVIMA concedió Registro Sanitario No. INVIMA2008EBC-0002390 para el producto SISTEMA DE FACOFRAGMENTACIÓN INFINITI VISION SYSTEM a favor de ALCON LABORATORIES INC. con domicilio en ESTADOS UNIDOS DE AMÉRICA en la modalidad de IMPORTAR Y VENDER.

Que mediante Resolución No. 2013004269 de 20 de Febrero de 2013 el INVIMA modificó la Resolución No. 2008026947 de 22/09/2008 en el sentido de aprobar la adición de referencias.

Que mediante RESOLUCION No. 2016008246 DE 9 de Marzo de 2016, el INVIMA MODIFICÓ la Resolución No. 2008026947 del 22/09/2008, EN EL SENTIDO DE OBTENER APROBACIÓN PARA CAMBIO DE DOMICILIO DE IMPORTDAOR Y ADICIÓN DE ACONDICIONADOR.

Que mediante Radicado 20181117069 del 13 de Junio de 2018, la Doctora VICTORIA BRITO actuando en calidad de Representante Legal de la empresa LABORATORIOS ALCON DE COLOMBIA S.A., solicita la Renovación del Permiso de Comercialización No. INVIMA2008EBC-0002390 para el producto SISTEMA DE FACOFRAGMENTACION INFINITI® VISION SYSTEM / SISTEMA DE FACOFRAGMENTACIÓN INFINITI VISION SYSTEM en la modalidad de Importar y Vender.

Que mediante auto número 2018014968 del 27 de Noviembre de 2018, el INVIMA informa al interesado que una vez revisado el expediente y para continuar con el trámite solicitado debe cumplir con los siguientes requerimientos:

1. *Aportar certificación emitida por el fabricante donde declare la vida útil del Sistema de Facofragmentación de 10 años. Lo anterior se solicita por cuanto la certificación aprobada es del Importador y debe ser allegada del fabricante.*
2. *Aportar la Información científica que respalde la seguridad del Equipo Biomédico Para lo cual se deben anexar el desarrollo de pruebas eléctricas y de compatibilidad electromagnética (ejemplo: Normas IEC), conforme a la normatividad internacional vigente. Lo anterior se solicita por cuanto lo allegado por el interesado no es lo solicitado en el formulario en el numeral 15.*
3. *Aportar pruebas de evaluación biológica (citotoxicidad, sensibilización, irritación cutánea, entre otros), las cuales solo aplican para los accesorios del equipo que estén en contacto directo con el paciente y sobre ellos allegar el resumen de los estudios y pruebas realizadas. Cuando sean tecnologías suficientemente demostradas se podrá cumplir con este requisito aportando evidencia científica que se encuentre indexada o publicada en revistas reconocidas a nivel mundial en las que se relacione la evaluación biológica del material. Lo anterior se solicita por cuanto dicha documentación no se encuentra anexa a la solicitud.*
4. *Aportar nuevamente el CD con el archivo del formulario de solicitud en formato copiable: lo anterior se solicita por cuanto el CD aportado no tiene la información anteriormente descrita grabada.*
5. *Aportar CVL de acuerdo con lo establecido en el artículo 29, en el que se evidencien las referencias pertenecientes a los siguientes códigos 8065740476, 8065740478, 8065751434, 8065751434, 8065751435, 405-184. Lo anterior se solicita por cuanto en los Certificados de Venta libre allegados no se encuentran descritas dichas referencias pertenecientes a los códigos citados.*

Que mediante escrito 20191021362 del 07 de Febrero de 2019, la Doctora LINA GUIO actuando en calidad de apoderada de la empresa LABORATORIOS ALCON DE COLOMBIA S.A. allega respuesta al requerimiento 2018014968 del 27 de Noviembre de 2018.

CONSIDERACIONES DEL DESPACHO

Que ante este Instituto se ha solicitado la Concesión de **Renovación** de un Permiso de Comercialización con base en la documentación allegada, previo estudio técnico y legal de la Dirección de Dispositivos Médicos y otras

Página 1 de 6



La salud
es de todos

Minsalud

República de Colombia
Ministerio de Salud y Protección Social
Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos – INVIMA

RESOLUCIÓN No. 2019031036 DE 23 de Julio de 2019
Por la cual se concede LA RENOVACIÓN de un Registro Sanitario

La Director(a) Técnico de Dispositivos Médicos y Otras Tecnologías del Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos INVIMA, en ejercicio de las facultades Legales conferidas en el Decreto 2078 de 2012, Decreto Reglamentario 4725 de 2005, ley 1437 de 2011, Decreto 582 de 2017.

Tecnologías dando respuesta al requerimiento No. 2018014968 del 27 de Noviembre de 2018 siendo **SATISFACTORIA** por cuanto la interesada allega:

Para el numeral 1: Certificación del fabricante declarando una vida útil para el equipo de 10 años

Para el numeral 2: El desarrollo de pruebas eléctricas y de compatibilidad electromagnética

Para el numeral 3: Pruebas de evaluación biológica (citotoxicidad, sensibilización, irritación cutánea, entre otros) para los accesorios que tienen contacto con el paciente

Para el numeral 4: CD con el formulario corregido

Para el numeral 5: Formulario corregido excluyendo las referencias pertenecientes a los siguientes códigos 8065740476, 8065740478, 8065751434, 8065751434, 8065751435, 405-184

En este sentido en cumplimiento de los requisitos preceptuados en el Decreto 4725 de 2005 se emitió concepto favorable para la autorización de esta **Renovación** de Permiso de Comercialización.

En consecuencia este Instituto,

RESUELVE

ARTICULO PRIMERO.- Renovar PERMISO DE COMERCIALIZACIÓN por el término de 10 años al
PRODUCTO: SISTEMA DE FACOFRAGMENTACION INFINITI® VISION SYSTEM / SISTEMA DE FACOFRAGMENTACIÓN INFINITI VISION SYSTEM
MARCA(S): INFINITI®
PERMISO DE COMERCIALIZACIÓN No.: INVIMA 2019EBC-0002390-R1
TIPO DE REGISTRO: IMPORTAR Y VENDER
TITULAR(ES): ALCON LABORATORIES INC con domicilio en ESTADOS UNIDOS DE AMÉRICA
FABRICANTE(S): ALCON RESEARCH LTDA con domicilio en ESTADOS UNIDOS DE AMÉRICA; ALCON LABORATORIES INC con domicilio en ESTADOS UNIDOS DE AMÉRICA; ALCON RESEARCH LTDA con domicilio en ESTADOS UNIDOS DE AMÉRICA; ALCON RESEARCH LTDA con domicilio en ESTADOS UNIDOS DE AMÉRICA
IMPORTADOR(ES): LABORATORIOS ALCON DE COLOMBIA S.A. con domicilio en BOGOTA - D.C.
ACONDICIONADOR(ES): OPERACIONES NACIONALES DE MERCADO LTDA. OPEN MARKET LTDA con domicilio en BOGOTA - D.C.
TIPO DE DISPOSITIVO EQUIPO BIOMEDICO DE TRATAMIENTO
RIESGO: IIb
SISTEMAS: ELECTRICOS, ELECTRONICOS, ELECTROMECHANICOS
SUBSISTEMAS: PARTES DEL EQUIPO: UNIDAD PRINCIPAL, PIEZAS DE MANO Y REPUESTOS EXCLUSIVOS DEL EQUIPO.
USOS: EQUIPO DE CIRUGIA OFTALMICA QUE HA SIDO DISEÑADO PARA PROCEDIMIENTOS QUIRURGICOS DEL SEGMENTO ANTERIOR DEL OJO QUE EXIJAN SIMULTANEAMENTE LA EXTRACCION (FACOFRAGMENTACION), IRRIGACION Y ASPIRACION DEL CRISTALINO, ASI COMO PROCEDIMIENTOS ASOCIADOS TALES COMO VITRECTOMIA (ASPIRACION VITREA) Y LA COAGULACION (CORTE Y COAGULACION).
PRESENTACIÓN COMERCIAL: EMPAQUE UNITARIO
OBSERVACIONES: ESTE PERMISO DE COMERCIALIZACIÓN AMPARA ACCESORIOS Y REPUESTOS ECLUSIVOS DE LOS MODELOS Y/O REFERENCIAS:

8065750403	FOOTSWITCH, ENHANCED INFINITI
8065750468	REMOTE INFI V1.15/UP
8065751790	KIT, UPGRADE, AUTOSERT INFINITI

Página 2 de 6



La salud
es de todos

Minsalud

República de Colombia
Ministerio de Salud y Protección Social
Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos – INVIMA

RESOLUCIÓN No. 2019031036 DE 23 de Julio de 2019
Por la cual se concede LA RENOVACIÓN de un Registro Sanitario

La Director(a) Técnico de Dispositivos Médicos y Otras Tecnologías del Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos INVIMA, en ejercicio de las facultades Legales conferidas en el Decreto 2078 de 2012, Decreto Reglamentario 4725 de 2005, ley 1437 de 2011, Decreto 582 de 2017.

8065741081	Ultrasound FMS, Tipless, 0.9mm
8065751040	Ultrasound FMS, Intrepid, 45° Kelman, 0.9 mm Mini-Flared ABS Ultra
8065752081	Pack, Basic, Intrepid Plus
8065752086	Pack, 0.9mm Mini-Flared ABS 30K, Ultra, Intrepid plus
8065752087	Pack, 0.9mm Mini-Flared ABS 45K, Ultra, Intrepid plus
8065752088	Pack, 0.9 mm tipless, Intrepid Plus
8065752093	Pack, 0.9mm Mini-Flared ABS 30OZ, Ultra, Intrepid Plus
8065752094	Pack, 0.9mm Mini-Flared ABS 45OZ, Ultra, Intrepid Plus
8065752095	Pack, 0.9 mm Mini-Flared ABS 30K, Intrepid Plus
8065752096	Pack, 0.9 mm Mini-Flared ABS 45K, Intrepid Plus
8065752097	Pack, 0.9 mm Mini-Flared ABS 30OZ, Intrepid Plus
8065752098	Pack, 0.9 mm Mini-Flared ABS 45OZ, Intrepid Plus
8065750214	Cable, Footswitch, Infiniti
8065751775	WRENCH IOL INJECTOR
8065751776	PLUNGER IOL INJECTOR
8065750806	UPGRADE KIT, INFINITI 2.X
8065740759	IV POLE EXTENDER,STTL
8065751182	KIT INFI WIRELESS
8065751482	Kit, Upgrade, Pneumatics infinity
8065752160	OZIL INFINITI, Ultravit, IOL
8065750346	FNT Panel, Multipak
8065750184	FOOTSWITCH, W/O CABLE
8065750198	Remote Control
8065750232	VIDEOOVERLAY, INFINITI
8065750254	INFINITI DATA MMC
8065803602	INSTRUMENT STERILIZATION TRAY
8065750120	HANDPIECE, Infiniti NEOSONIX
8065750121	HANDPIECE, Infiniti Ultrasound
8065750469	HANDPIECE, OZil Torsional
8065750193	HANDPIECE, AquaLase
20000TP	Remote Control Transfer Pouch
8065741080	Ultrasound FMS, Basic
8065741082	Ultrasound FMS, Tipless, 1.1 mm
8065741083	Ultrasound FMS, Tipless, 0.9 mm HIS
8065741084	Ultrasound FMS, Tipless, 1.1 mm HIS
8065741085	Ultrasound FMS, 30° Round, 0.9 mm ABS
8065741086	Ultrasound FMS, 45° Round, 0.9 mm ABS
8065741087	Ultrasound FMS, 30° Kelman, 0.9 mm ABS
8065741088	Ultrasound FMS, 45° Kelman, 0.9 mm ABS
8065741089	Ultrasound FMS, 30° Round, 1.1 mm ABS
8065741090	Ultrasound FMS, 45° Round, 1.1 mm ABS
8065741091	Ultrasound FMS, 30° Kelman, 1.1 mm ABS
8065741092	Ultrasound FMS, 45° Kelman, 1.1 mm ABS
8065741093	Ultrasound FMS, 30° Round, 0.9 mm MicroTip Flared ABS
8065741094	Ultrasound FMS, 45° Round, 0.9 mm MicroTip Flared ABS
8065741095	Ultrasound FMS, 30° Kelman, 0.9 mm MicroTip Flared ABS
8065741096	Ultrasound FMS, 45° Kelman, 0.9 mm MicroTip Flared ABS
8065741097	Ultrasound FMS, 30° Round, 1.1 mm Flared ABS
8065741098	Ultrasound FMS, 45° Round, 1.1 mm Flared ABS
8065741099	Ultrasound FMS, 30° Kelman, 1.1 mm Flared ABS



República de Colombia
Ministerio de Salud y Protección Social
Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos – INVIMA

RESOLUCIÓN No. 2019031036 DE 23 de Julio de 2019
Por la cual se concede LA RENOVACIÓN de un Registro Sanitario

La Director(a) Técnico de Dispositivos Médicos y Otras Tecnologías del Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos INVIMA, en ejercicio de las facultades Legales conferidas en el Decreto 2078 de 2012, Decreto Reglamentario 4725 de 2005, ley 1437 de 2011, Decreto 582 de 2017.

8065741100	Ultrasound FMS, 45° Kelman, 1.1 mm Flared ABS
8065750266	Ultrasound FMS, 30° Round, 0.9 mm Mackool
8065750267	Ultrasound FMS, 45° Round, 0.9 mm Mackool
8065750268	Ultrasound FMS, 30° Kelman, 0.9 mm Mackool
8065750269	Ultrasound FMS, 45° Kelman, 0.9 mm Mackool
8065750274	Ultrasound FMS, 30° Round, 1.1 mm Mackool Flared ABS
8065750275	Ultrasound FMS, 45° Round, 1.1 mm Mackool Flared ABS
8065750276	Ultrasound FMS, 30° Kelman, 1.1 mm Mackool Flared ABS
8065750277	Ultrasound FMS, 45° Kelman, 1.1 mm Mackool Flared ABS
8065750278	Ultrasound FMS, 30° Round, 0.9 mm Tapered ABS
8065750279	Ultrasound FMS, 45° Round, 0.9 mm Tapered ABS
8065750280	Ultrasound FMS, 30° Kelman, 0.9 mm Tapered ABS
8065750281	Ultrasound FMS, 45° Kelman, 0.9 mm Tapered ABS
8065751034	Ultrasound FMS, Intrepid, Basic
8065751035	Ultrasound FMS, Intrepid, Tipless, 0.9 Ultra
8065751036	Ultrasound FMS, Intrepid, Tipless, 1.1 Ultra
8065751037	Ultrasound FMS, Intrepid, Tipless, 0.9 Nano
8065751038	Ultrasound FMS, Intrepid, Tipless, 1.1 Nano
8065751042	Ultrasound FMS, Intrepid, Basic, J
8065751043	Ultrasound FMS, Intrepid, Tipless, 0.9 Ultra, J
8065751044	Ultrasound FMS, Intrepid, Tipless, 1.1 Ultra, J
8065751045	Ultrasound FMS, Intrepid, Tipless, 0.9 Nano, J
8065750900	Ultrasound FMS, Intrepid, FE
8065751039	Ultrasound FMS, Intrepid, 30° Kelman, 0.9 mm Mini-Flared ABS, Ultra
8065751008	Ultrasound FMS, Tipless, 0.9mm J
8065751009	Ultrasound FMS, Tipless, 1.1mm J
8065751010	Ultrasound FMS, Tipless, 0.9mm HIS J
8065751011	Ultrasound FMS, Tipless, 1.1mm HIS J
8065751717	PAK, 0.9 MINI-FLARED ABS 30K ULTRA US, INFINITI
8065751718	PAK, 0.9 MINI-FLARED ABS 45K ULTRA US, INFINITI
8065751719	PAK, 0.9 MINI-FLARED ABS 30OZ ULTRA US, INFINITI
8065751721	PAK, 0.9 MINI-FLARED ABS 30K US, INFINITI
8065751722	PAK, 0.9 MINI-FLARED ABS 45K US, INFINITI
8065751723	PAK, 0.9 MINI-FLARED ABS 30OZ US, INFINITI
8065751724	PAK, 0.9 MINI-FLARED ABS 45OZ US, INFINITI
8065751726	PAK, 0.9 MINI-FLARED ABS 30K NANO, US, INTREPID
8065751727	PAK, 0.9 MINI-FLARED ABS 45K NANO, US, INTREPID
8065751728	PAK, 0.9 MINI-FLARED ABS 30OZ NANO, US, INTREPID
8065751729	PAK, 0.9 MINI-FLARED ABS 45OZ NANO, US, INTREPID
8065751730	PAK, 0.9 MINI-FLARED ABS 30OZ ULTRA, US, INTREPID
8065751731	PAK, 0.9 MINI-FLARED ABS 45OZ ULTRA, US, INTREPID
8065751732	PAK, 0.9 MINI-FLARED ABS 30K US, INTREPID
8065751733	PAK, 0.9 MINI-FLARED ABS 45K US, INTREPID
8065751734	PAK, 0.9 MINI-FLARED ABS 30OZ US, INTREPID
8065751735	PAK, 0.9 MINI-FLARED ABS 45OZ US, INTREPID
8065752083	Pack, 1.1 mm tipless Ultra, Intrepid Plus
8065752084	Pack, 0.9 mm Tipless Nano, Intrepid Plus
8065752085	Pack, 1.1 mm tipless Nano, Intrepid Plus
8065752090	Pack, 0.9 mm Mini-Flared ABS 45K, Nano, Intrepid Plus
8065752091	Pack, 0.9 mm Mini-Flared ABS 30OZ, Nano, Intrepid Plus



La salud
es de todos

Minsalud

República de Colombia
Ministerio de Salud y Protección Social
Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos – INVIMA

RESOLUCIÓN No. 2019031036 DE 23 de Julio de 2019
Por la cual se concede LA RENOVACIÓN de un Registro Sanitario

La Director(a) Técnico de Dispositivos Médicos y Otras Tecnologías del Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos INVIMA, en ejercicio de las facultades Legales conferidas en el Decreto 2078 de 2012, Decreto Reglamentario 4725 de 2005, ley 1437 de 2011, Decreto 582 de 2017.

8065752092	Pack, 0.9 mm Mini-Flared ABS 45oz, Nano, Intrepid Plus
8065752100	Pack, Basic, Intrepid Plus J
8065752101	Pack, 0.9 mm tipless Ultra, Intrepid Plus J
8065752102	Pack, 1.1 mm tipless Ultra, Intrepid Plus J
8065752103	Pack, 0.9 mm tipless Nano, Intrepid Plus J
8065752104	Pack, 1.1 mm tipless Nano, Intrepid Plus J
8065752105	Pack, 0.9 mm tipless, Intrepid Plus J
30ET	30° Epsilon, 1.1 mm
30KT	30° Kelman, 1.1 mm
30KTS	30° Kelman, 0.9 mm
30RT	30° Round, 1.1 mm
30RTS	30° Round, 0.9 mm
45ET	45° Epsilon, 1.1 mm
45KT	45° Kelman, 1.1 mm
45KTS	45° Kelman, 0.9 mm
45RT	45° Round, 1.1 mm
45RTS	45° Round, 0.9 mm
8065740791	0° Round, 1.1 mm ABS
8065740792	30° Round, 1.1 mm ABS
8065740793	45° Round, 1.1 mm ABS
8065740794	30° Kelman, 1.1 mm ABS
8065740795	45° Kelman, 1.1 mm ABS
8065740805	0° Round, 1.1 mm Flared ABS
8065740806	30° Round, 1.1 mm Flared ABS
8065740807	45° Round, 1.1 mm Flared ABS
8065740808	30° Kelman, 1.1 mm Flared ABS
8065740809	45° Kelman, 1.1 mm Flared ABS
8065740836	0° Round, 0.9 mm MicroTip Flared ABS
8065740837	30° Round, 0.9 mm MicroTip Flared ABS
8065740838	45° Round, 0.9 mm MicroTip Flared ABS
8065740839	30° Kelman, 0.9 mm MicroTip Flared ABS
8065740840	45° Kelman, 0.9 mm MicroTip Flared ABS
8065750186	30° Akahoshi, 1.1 mm Flared ABS
8065750261	30° Round, 0.9 mm Tapered ABS
8065750262	45° Round, 0.9 mm Tapered ABS
8065750263	30° Kelman, 0.9 mm Tapered ABS
8065750264	45° Kelman, 0.9 mm Tapered ABS
8065750852	30° Kelman, 0.9 mm Mini-Tapered ABS
8065750853	45° Kelman, 0.9 mm Mini-Tapered ABS
8065750868	30° Kelman, 1.1 mm Tapered ABS
8065750869	45° Kelman, 1.1 mm Tapered ABS
8065790019	0° Round, 0.9 mm ABS
8065751176	30° Ozil 12, 0.9 mm Mini Flared
8065751177	45° Ozil 12, 0.9 mm Mini Flared
8065751178	30° Reverse Ozil 12, 0.9 mm Mini Flared
8065751179	30° Reverse Ozil 12, 1.1 mm Flared
8065790020	30° Round, 0.9 mm ABS
8065790021	45° Round, 0.9 mm ABS
8065790022	30° Kelman, 0.9 mm ABS
8065790023	45° Kelman, 0.9 mm ABS

Página 5 de 6

Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos – INVIMA

Oficina Principal: Carrera 14 # 44 - 28 Bogotá

Administrativo: Carrera 14 # 44 - 60

Tel: 334

www.invima.gov.co





La salud
es de todos

Minsalud

República de Colombia
Ministerio de Salud y Protección Social
Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos – INVIMA

RESOLUCIÓN No. 2019031036 DE 23 de Julio de 2019
Por la cual se concede LA RENOVACIÓN de un Registro Sanitario

La Director(a) Técnico de Dispositivos Médicos y Otras Tecnologías del Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos INVIMA, en ejercicio de las facultades Legales conferidas en el Decreto 2078 de 2012, Decreto Reglamentario 4725 de 2005, ley 1437 de 2011, Decreto 582 de 2017.

8065740842	Small Parts Kit, 0.9 mm MicroSmooth High Infusion Sleeve
8065740872	Small Parts Kit, 1.1 mm MicroSmooth High Infusion Sleeve
8065750159	Small Parts Kit, 0.9 mm MicroSmooth
8065750160	Small Parts Kit, 1.1 mm MicroSmooth
8065750437	Small Parts Kit, MPH TP 30R
8065750438	Small Parts Kit, MPH TP 45R
8065750439	Small Parts Kit, MPH TP 30K
8065750440	Small Parts Kit, MPH TP 45K
8065750441	Small Parts Kit, MPH MK 30R
8065750442	Small Parts Kit, MPH MK 45R

VIDA UTIL: 10 AÑOS
EXPEDIENTE No.: 19991865
RADICACIÓN: 20181117069
FECHA: 13/06/2018

ARTICULO SEGUNDO.- SE APRUEBAN ETIQUETAS FABRICA Y DE IMPORTADOR APORTADAS MEDIANTE RADICADO 20181117069.

ARTICULO TERCERO: AUTORIZAR AGOTAMIENTO DE EXISTENCIAS DEL PRODUCTO QUE SE ENCUENTRE MARCADO CON EL PERMISO DE COMERCIALIZACIÓN ANTERIOR No. INVIMA2008EBC-0002390.

ARTICULO CUARTO.- Contra la presente resolución procede únicamente el Recurso de Reposición, que deberá interponerse ante la Dirección Técnica de Dispositivos Médicos y Otras Tecnologías del Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos Invima, dentro de los DIEZ (10) días siguientes a su notificación, en los términos señalados en el Código de Procedimiento Administrativo y de lo Contencioso Administrativo.

ARTÍCULO QUINTO.- La presente resolución rige a partir de la fecha de su expedición.

COMUNIQUESE, NOTIFIQUESE Y CUMPLASE

Dada en Bogotá D.C. a los 23 de Julio de 2019
Este espacio, hasta la firma se considera en blanco.

LUCIA AYALA RODRIGUEZ
DIRECTOR(A) TÉCNICO DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTRAS TECNOLOGÍAS
Proyectó: Legal: ebarbosat, Técnico: ysanchezo Revisó: cordina_varios

Firma válida

Firmado digitalmente por
LUCIA AYALA
RODRIGUEZ
Fecha: 2019.07.25
16:18:21 COT
Razón: Invima
Locación: BOGOTÁ D.C.,
Colombia

Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos

31 JUL 2019

**ESTE DOCUMENTO ES FIEL
COPIA DEL QUE REPOSA EN
EL ARCHIVO DE ESTA ENTIDAD**

Página 6 de 6



La salud
es de todos

Minsalud

Bogotá D.C., 31/07/2019

ACTA DE NOTIFICACION PERSONAL

En la fecha se notificó personalmente al Señor(a) _____
_____ identificado(a) con CEDULA CIUDADANIA N°
_____ expedida en _____, en calidad de
_____, con tarjeta Profesional N° _____, con el fin de
notificarse de la Resolución N° 2019031036 del 23-JUL-19

Se le entregó una copia auténtica del mencionado Acto Administrativo, en 6 folios haciéndole (s) saber que, en caso de inconformidad contra la presente providencia, puede (n) interponer los recursos de Reposición y/o Apelación ante el Director Técnico Correspondiente del Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos Invima, de estos recursos podrán hacerse uso dentro de los diez (10) días siguientes a la notificación, en los términos señalados en el Código de Procedimiento Administrativo y de lo Contencioso Administrativo.

Notificado:

Firma: _____

C.C. _____

Notificador:

Firma: _____

Código: Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos - Invima

Oficina Principal: Cra 10 N° 61 - 28 Bogotá

Administrativo: Cra 10 N° 64 - 60

Tel: 2949700

www.invima.gov.co



AIC-NOT-FM003 V00 11/03/2019