

	ASEGURAMIENTO SANITARIO		AUDITORIAS Y CERTIFICACIONES	
	CERTIFICADO DE CAPACIDAD DE ALMACENAMIENTO Y/O ACONDICIONAMIENTO (CCAA) DE REACTIVOS IN VITRO Y DE DIAGNÓSTICO IN VITRO			
	Código: ASS-AYC-FM038	Versión: 05	Fecha de Emisión: 2711/2020	Página 1 de 1

RADICACIÓN No 20231073555 FECHA 22/03/2023

EL (LA) SUSCRITO (A) DIRECTOR (A) TECNICO (A) DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTRAS TECNOLOGÍAS DEL INVIMA, CERTIFICA QUE EL ESTABLECIMIENTO RELACIONADO A CONTINUACIÓN, CUMPLE CON LAS CONDICIONES SANITARIAS, DE CONTROL DE CALIDAD, DE DOTACIÓN Y RECURSO HUMANO PARA EL ALMACENAMIENTO Y/O ACONDICIONAMIENTO DE REACTIVOS DE DIAGNÓSTICO IN-VITRO, DE ACUERDO CON LA LEGISLACIÓN VIGENTE (DECRETO 3770 DE 2004), EL MANUAL DE CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO Y/O ACONDICIONAMIENTO DE REACTIVOS DE DIAGNÓSTICO IN-VITRO (RESOLUCIÓN 132 DE 2006) Y EL DECRETO 1036 DE 2018. FECHA DE VISITA DE CERTIFICACIÓN: 2/12/2019

1. ESTABLECIMIENTO IMPORTADOR

NOMBRE: BECTON DICKINSON DE COLOMBIA LTDA		
DIRECCIÓN: CALLE 97 No. 23 - 60 PISO 9		
TELÉFONO: 7566060	E-MAIL: col_ra@bd.com y diana_villamil@bd.com	
CIUDAD / MUNICIPIO: BOGOTÁ D.C	DEPARTAMENTO: BOGOTÁ D.C	PAÍS: COLOMBIA
NIT: 860.020.309-6		

2. REPRESENTANTE LEGAL O PROPIETARIO

NOMBRE: ROGERIO PEREIRA SPERB JUNIOR		
DIRECCIÓN: CALLE 97 No. 23 - 60 PISO 9		
TELÉFONO: 7566060	E-MAIL: col_ra@bd.com y diana_villamil@bd.com	
CIUDAD / MUNICIPIO: BOGOTÁ D.C	DEPARTAMENTO: BOGOTÁ D.C	PAÍS: COLOMBIA

3. DIRECCIÓN TÉCNICA

NOMBRE Y APELLIDOS: DIANA CAROLINA VILLAMIL PADILLA
IDENTIFICACIÓN: C.C. No. 52712834 DE BOGOTÁ

4. ESTABLECIMIENTO DONDE SE ALMACENAN LOS PRODUCTOS

NOMBRE: SUPPLA S.A.		
DIRECCIÓN: KILÓMETRO UNO VÍA LA FUNZHE COSTADO ORIENTAL VÍA FUNZA-COTA, BODEGAS 38 Y 39		
CIUDAD / MUNICIPIO: FUNZA	DEPARTAMENTO: CUNDINAMARCA	PAÍS: COLOMBIA

5. CADENA DE TEMPERATURA PARA ALMACENAMIENTO DE LOS PRODUCTOS

TEMPERATURA AMBIENTE (10°C A 30°C), TEMPERATURA DE REFRIGERACIÓN (2°C A 8°C), TEMPERATURA DE CONGELACIÓN (-18°C A -25°C) *****
--

6. ACTIVIDAD AUTORIZADA

ALMACENAMIENTO Y ACONDICIONAMIENTO DE REACTIVOS DE DIAGNOSTICO <i>IN VITRO</i> PARA EXAMENES DE ESPECIMENES DE ORIGEN HUMANO CATEGORIA I, II Y III, REACTIVOS IN VITRO, REACTIVOS IN VITRO RUO E IUO (BIOLOGIA MOLECULAR G1, G2, G3, G4, G5, G6 Y BIOLOGIA CELULAR G8, G9, G10, G11, G12, G13, G14, G15, G16, G17)*****

CERTIFICADO NO. CARD16719	FECHA: BOGOTA D.C. 26 DE ABRIL DE 2023
----------------------------------	---

Certificación vigente hasta el día 01 de diciembre de 2024

Esta certificación de CCAA será válida siempre y cuando el establecimiento mantenga las condiciones higiénicas, técnicas, locativas y de control de calidad con las cuales se emitió el concepto técnico CUMPLE y estará sujeto a la vigilancia y control del **Invima**.



LUCIA AYALA RODRIGUEZ
Director (a) Técnico (a) de Dispositivos Médicos
y Otras Tecnologías

Proyectó: 5200-04 MEOP C.C. Exp.: DC-2534	Revisó: 5200-04 MEOP	Aprobó: 5200-01 SIRC
--	----------------------	----------------------