

ACTA DE VISITA DE INSPECCION SANITARIA A ESTABLECIMIENTOS FARMACEUTICOS MAYORISTAS

I. INFORMACIÓN GENERAL SOBRE LA INSPECCIÓN:

FECHA:	DD / MM / AAAA	08	JUNIO	2023
1. TIPO DE VISITA:	☐ OFICIO	☐ CONTROL	☒ SOLICITUD	☒ QUEJA

II. INFORMACIÓN GENERAL DEL ESTABLECIMIENTO.

NUEVO ☒

EXISTENTE ☐

2. RAZON SOCIAL:	LIFE SUMINISTROS MEDICOS S.A.S.		
3. DIRECCION:	CALLE 75 N° 72-40 Bodega Metadex BARRIO: CONCEPCION.		
4. NIT:	900.240.177-9.		
5. MATRICULA MERCANTIL:	792.876 DE 08 DE JUNIO DE 2021		
6. CIUDAD:	BARRANQUILLA		
7. DEPARTAMENTO:	ATLANTICO		
8. TELÉFONO	3183974597		
9. REPRESENTANTE LEGAL	ROSARIO ISABEL ESCOBAR DE LA ROSA.		

10. ENCARGADO DEL ESTABLECIMIENTO A INSPECCIONAR	Nombres, Apellidos y Cargo:	STEPHANY DIAZ GRANADOS RIVERA.
	Nombres, Apellidos y Cargo:	

11. DATOS DEL DIRECTOR TECNICO	Nombres, Apellidos	STEPHANY DIAZ GRANADOS RIVERA
	Profesión:	QUIMICO FARMACEUTICO.
	Tarjeta profesional N°:	0200030150812511
	Contrato vigente/ fecha:	SI INDEFINIDO. NUEVO.

IV. VERIFICACION DE ESTANDARES:

ESTANDAR	SI	NO	OBSERVACIONES
1. CONDICIONES DE INFRAESTRUCTURA FÍSICA:			
1.1. Condiciones locativas:			
a) Pisos. Son de material impermeable, resistente y cuentan con sistema de drenaje que permita su fácil limpieza y sanitización?	☒	a)	b)
b) Paredes. Las paredes y muros son impermeables, sólidos, de fácil limpieza y resistentes a factores ambientales como humedad y temperatura?	☒	c)	d)
c) Techos. Los techos y cielo rasos son resistentes, uniformes y de fácil limpieza y sanitización?	☒	e)	f)

ACTA DE VISITA DE INSPECCION SANITARIA A ESTABLECIMIENTOS FARMACEUTICOS MAYORISTAS

d) Áreas de almacenamiento. Las áreas para el almacenamiento de medicamentos y dispositivos médicos son independientes, diferenciadas y señalizadas, con condiciones ambientales, temperatura y humedad relativa controladas?	✓	g)	h)
e) Iluminación. Cuentan con sistema de iluminación natural y/o artificial que permite la conservación adecuada e identificación de los medicamentos y dispositivos médicos y un buen manejo de la documentación?	✓	i)	j)
f) Instalaciones eléctricas. Cuentan con plafones en buen estado, tomas, interruptores y cableado protegido?	✓	k)	l)
g) Instalaciones Sanitarias. Cuenta con unidades sanitarias por sexo en proporción de 1 por cada 15 personas que laboren en el sitio, dotada de los elementos de aseo necesarios, limpias y desinfectadas?	✓	m)	n)
h) Ventilación. Cuenta con sistema de ventilación que garantiza la conservación adecuada de los medicamentos y dispositivos médicos?	✓	o)	p)
i) Condiciones de temperatura y humedad. Los sitios donde se almacenen medicamentos cuentan con mecanismos que garanticen las condiciones de temperatura y humedad relativa recomendadas por el fabricante?	✓	q)	r)
• Dotados de termómetros, higrómetros u otros instrumentos que cumplan con dichas funciones? cual?	✓	s)	t)
• Cuentan con los registros permanentes de estas variables?	✓	u)	v)
j) Criterios de almacenamiento. Los dispositivos médicos y los medicamentos son almacenados de acuerdo:	✓	w)	x)
• La clasificación farmacológica (medicamentos)?	✓	y)	z)
• En orden alfabético?	✓	aa)	bb)
• Otro método de clasificación ¿Cuál?	✓	cc)	dd)
k) El sistema de segregación de los dispositivos médicos y medicamentos garantiza que el lote más próximo a vencerse es el primero en despacharse?	✓	ee)	ff)

2. ÁREAS:			
2.1. Los locales cuentan con área física exclusiva, independiente, de circulación restringida, segura y permanecen limpios y ordenados? Cuentan básicamente con las siguientes áreas:	✓		
a) Área administrativa, debidamente delimitada.	✓		
b) Área de recepción de medicamentos, dispositivos médicos y productos autorizados.	✓		
c) Área de cuarentena de medicamentos.	✓		
d) Área adecuada para almacenamiento, de acuerdo con los tipos de productos que se van a distribuir.	✓		
e) Área adecuada y segura para el almacenamiento de medicamentos de control especial.	✓		
f) Área de almacenamiento de materias primas y medicamentos que requieran cadena de frío para su conservación.	✓		
g) Área debidamente identificada para el almacenamiento de medicamentos que deben ser destruidos o desnaturalizados, por vencimiento o deterioro.	✓		
h) Área destinada para el almacenamiento de productos rechazados, devueltos y retirados del mercado.	✓		
i) Área de alistamiento y despacho.	✓		
j) Área independiente de reenvase de materia prima en caso de realizarlo.	✓		

ACTA DE VISITA DE INSPECCION SANITARIA A ESTABLECIMIENTOS FARMACEUTICOS MAYORISTAS

k) Área de elementos de aseo, dotado de poceta para el lavado de estos.	✓		
l) Área para manejo y disposición de residuos, de acuerdo con la reglamentación vigente. (Decreto 2676 del 2000) según:	✓		
• Cuenta con Área de almacenamiento central debidamente identificada y clasificada de acuerdo con el tipo de residuo a almacenar?	✓		
• El área está dotada de los elementos de seguridad necesarios?	✓		
• El área está ubicada en un sitio de fácil de acceso y estratégico, que facilita su disposición final?	✓		
• Tienen establecidos los procedimientos para la gestión interna de los residuos? verificar.	✓		
• Tienen establecidos los procedimientos para su disposición final? especificar.	✓		
3. DIRECCIÓN TÉCNICA: El establecimiento está dirigido por:			
a). Un Químico Farmacéutico	✓		
b). Un Tecnólogo en Regencia de Farmacia			
4. PROTOCOLOS:			
Si el establecimiento realiza reenvase de materias primas, ¿cuenta como mínimo, con protocolos para las actividades siguientes?	U	A	
a) Desinfección personal.	✓	✓	
b) Ingreso a las áreas.	✓	✓	
c) Contaminación accidental.	✓	✓	
d) Control físico-químico y microbiano.	✓	✓	
e) Uso, calibración, desinfección y mantenimiento de equipos.	✓	✓	
f) Manejo de residuos.	✓	✓	
5. SISTEMA DE GESTION DE LA CALIDAD:			
5.1. El establecimiento tiene implementado y perfeccionado el Sistema de Gestión de la Calidad?	✓		
5.2. En el Sistema de Gestión de la Calidad se identifica como mínimo:	✓		
a) Estructura interna y las principales funciones.	✓		
b) Usuarios, destinatarios o beneficiarios de los servicios que presta y el nivel de satisfacción acerca de las funciones a cargo del servicio y la calidad de este.	✓		
c) Proveedores de materias primas, medicamentos y dispositivos médicos.	✓		
d) Procesos propios del servicio farmacéutico que se efectúen de acuerdo con los procedimientos documentados, realizando el seguimiento, análisis y la medición de estos procesos.	✓		
e) Procesos estratégicos y críticos del servicio que resulten determinantes de la calidad, su secuencia e interacción, con base en criterios técnicos previamente definidos.	✓		
f) Criterios y métodos necesarios para asegurar que estos procesos sean eficaces tanto en su operación como en su control.	✓		
g) Puntos de control sobre los riesgos de mayor probabilidad de ocurrencia o que generen un impacto considerable en la satisfacción de las necesidades y expectativas de calidad de los usuarios, beneficiarios o destinatarios, con la participación de las personas y/o responsables de cada una de las actividades y/o procesos del servicio.	✓		
h) Acciones necesarias para alcanzar los resultados planificados y la mejora continua de estos procesos.	✓		

ACTA DE VISITA DE INSPECCION SANITARIA A ESTABLECIMIENTOS FARMACEUTICOS MAYORISTAS

6. PROCESOS Y PROCEDIMIENTOS:			
6.1. PROCESO DE ADQUISICIÓN: El procedimiento para la adquisición se adelanta básicamente siguiendo los siguientes pasos:	✓		
6.1.1. Programación de necesidades: Cumple con los siguientes pasos:	✓		
a) Define período de análisis y de proyección de necesidades?	✓		
b) Cuantifica las necesidades y las prioriza por nivel de uso?	✓		
c) Confronta dichos cálculos con los consumos históricos?	✓		
d) Analiza las causas que incidieron en la modificación notable de los consumos, después de comparar los literales a) y c).?	✓		
e) Ajusta las cantidades definidas por los servicios y programa las cantidades a adquirir, teniendo en cuenta los indicadores de punto de reposición, consumos promedios, niveles mínimos y tiempo de reposición?	✓		
f) Define prioridades, de acuerdo con el presupuesto disponible y al peso económico de cada medicamento dentro del total (Clasificación ABC/VEN de los medicamentos) o cualquier otro método idóneo para tal fin?	✓		
g) Define programas de entregas o momentos proyectados de compra de acuerdo con la modalidad de adquisición, las necesidades y el flujo de caja de la institución?	✓		
h) La programación de necesidades es evaluada permanentemente y aprobada por el Comité de Compras?	✓		
6.1.2. Decisión de adquisición: Definida la programación de necesidades, se aplica:	✓		
a) La política de compras de la organización?	✓		
b) La modalidad de la adquisición?	✓		
c) La característica de la negociación?	✓		
d) La evaluación de las ofertas?	✓		
e) La adjudicación y suscripción del contrato o la contratación directa?	✓		
f) El criterio técnico del Director Técnico prevalece, cuando se presentan diferencias de criterios entre éste y el responsable de las compras?	✓		
6.1.3. Registro de información de la Adquisición: El responsable de la adquisición registra de manera oportuna, continua y veraz en el sistema, toda la información que va adquiriendo respecto a medicamentos y dispositivos médicos?	✓		
6.1.4. Control durante el proceso de adquisición: El establecimiento cuenta con criterios, técnicas y métodos que permitan continuamente:	✓		
a) Controlar, evaluar y gestionar la calidad durante el proceso de adquisición de medicamentos y dispositivos médicos?	✓		
b) Controlar el cumplimiento de la normatividad para la contratación administrativa, civil y comercial, según el caso, especialmente, el cumplimiento de los principios de economía, transparencia y selección objetiva del contratista?	✓		
c) Tener en cuenta el sistema de codificación para medicamentos y dispositivos médicos de acuerdo con lo que establezca para tal fin el Ministerio de la Protección Social?	✓		
6.2. PROCESO DE RECEPCIÓN DE MEDICAMENTOS Y DISPOSITIVOS MÉDICOS: La recepción se adelanta básicamente conforme al siguiente procedimiento:	✓		

ACTA DE VISITA DE INSPECCION SANITARIA A ESTABLECIMIENTOS FARMACEUTICOS MAYORISTAS

a) Responsabilidad del procedimiento de recepción: Los medicamentos y dispositivos médicos adquiridos son recibidos por el director técnico o la persona que este delegue?	✓		
b) Estudio de la documentación que contiene el negocio: verificar la documentación que permita establecer las condiciones del negocio?	✓		
c) Recepción y estudio de la documentación de entrega: Se revisa previamente la documentación que presenta el encargado de hacer la entrega?	✓		
d) Comparación de los contenidos de las documentaciones: Se realiza comparación de los contenidos de las documentaciones que contiene el negocio con el contenido de la documentación de entrega?	✓		
e) Inspección de los productos recibidos: Se realiza inspección de los medicamentos y dispositivos médicos para verificar:	✓		
• La cantidad de unidades, el número de lote, fechas de vencimiento, registro sanitario, laboratorio fabricante, condiciones de almacenamiento durante el transporte, manipulación, embalaje, material de empaque y envase, las condiciones administrativas y técnicas establecidas en la negociación?	✓		
• Se comunica a las autoridades sanitarias competentes, cuando no cumplan con las especificaciones técnicas de calidad en la diligencia de recibo?	✓		
f) Muestreo: Tienen definido el plan de muestreo a utilizar? (Resolución 2004008172 de 2004 -INVIMA).	✓		
g) Acta de Recepción: Se elabora un acta detallada con la información que arroja el procedimiento de recepción? según:	✓		
• La fecha y hora de entrega,	✓		
• Cantidad de unidades,	✓		
• Número de lote,	✓		
• Registro sanitario,	✓		
• Fechas de vencimiento,	✓		
• Condiciones de transporte,	✓		
• Manipulación,	✓		
• Embalaje,	✓		
• Material de empaque y envase,	✓		
• Condiciones administrativas y técnicas establecidas en la negociación	✓		
• Muestras tomadas.	✓		
• El acta es firmada por la persona que recibe y la que entrega	✓		
• Es archivada en el sitio previamente designado y en orden sucesivo.	✓		
h) Registro de ingreso de medicamentos y dispositivos médicos: Se registran la cantidad, fecha, valor unitario, valor total, etc., de los medicamentos y dispositivos médicos recibidos?	✓		
6.3. PROCESO DE ALMACENAMIENTO DE MEDICAMENTOS Y DISPOSITIVOS MÉDICOS:	✓		
6.3.1. Condiciones de las áreas de almacenamiento: El procedimiento de almacenamiento se realiza teniendo en cuenta que el área cumpla con las siguientes disposiciones:	✓		
a) Están alejadas de sitios de alta contaminación?	✓		
b) Facilitar la circulación de personas y objetos. Las puertas están ubicadas de tal manera que se facilite la circulación de personas y de objetos?	✓		

ACTA DE VISITA DE INSPECCION SANITARIA A ESTABLECIMIENTOS FARMACEUTICOS MAYORISTAS

c) Los Pisos, paredes, techos y cielo rasos , ¿Están acordes con las exigencias establecidas?	✓		
d) Iluminación y Ventilación : El sistema de iluminación y ventilación son adecuados?	✓		
e) Rayos solares . Se Evita la incidencia directa de los rayos solares sobre los medicamentos y dispositivos médicos almacenados?	✓		
f) Condiciones de temperatura y humedad . El área esta dotada de termo higrómetro y se llevan los registros de estas variables?	✓		
g) No contacto con el piso . Los medicamentos y dispositivos médicos se ubican en estibas o estanterías de material sanitario, impermeable y de fácil limpieza?	✓		
h) Mantenimiento de la cadena de frío . Los medicamentos que requieren refrigeración:	✓		
• Son almacenados en cuartos fríos, refrigeradores o congeladores? cual?	✓		
• Se cuenta con un plan de emergencia que garantice el mantenimiento de la cadena de frío, en caso de interrupciones de la energía eléctrica? cual?	✓		
• Disponen de mecanismos que registran la temperatura?	✓		
i) Medidas de seguridad . El área esta dotada de alarmas sensibles al humo y extintores de incendios? (En éstas no se podrán acumular residuos).	✓		
6.3.2. Ordenamiento de medicamentos y dispositivos médicos			
a) Bajo que método de ordenamiento son distribuidos los dispositivos médicos y medicamentos dentro del área de almacenamiento?	✓		
b) El ordenamiento esta acorde con los criterios de almacenamiento: frecuencia de demanda, volumen, forma farmacéutica?	✓		
c) El almacenamiento permite una rápida identificación y asignación de códigos a los medios de almacenamiento (espacios, áreas físicas y estanterías) y a los medicamentos y dispositivos médicos (normalización)?	✓		
6.3.3. Devolución de medicamentos : Las devoluciones de medicamentos cumplen con el siguiente procedimiento:			
a) Almacenamiento en área especial . Se almacenan independientes del área de productos disponibles para la venta, y se previene su redistribución?	✓		
b) Condiciones para la reubicación . Los productos devueltos son reubicados en el área de disponibles para su distribución? si cumplen con las condiciones siguientes:	✓		
• Están en sus recipientes originales sin abrir y en buenas condiciones?	✓		
• Demuestran que se han almacenado y se han manejado bajo las condiciones establecidas por el fabricante?	✓		
• El periodo de vida útil restante es superior al mínimo establecido?	✓		
• Han sido examinados y evaluados por el director técnico del establecimiento, para autorizar su devolución?	✓		
a) Registro e Identificación . Cualquier producto que se vuelve a ingresar al inventario disponible es identificado y consignado en los registros correspondientes?	✓		
b) Rotación . Los productos devueltos cumplen con la rotación: primero en expirar, primero en salir?	✓		
6.3.4. Control durante el proceso de almacenamiento : El establecimiento cuenta con criterios, técnicas y métodos que permiten			

ACTA DE VISITA DE INSPECCION SANITARIA A ESTABLECIMIENTOS FARMACEUTICOS MAYORISTAS

continuamente controlar, evaluar y gestionar la calidad durante el proceso de almacenamiento, según:	✓		
a) Control de condiciones ambientales: se tienen en cuenta las siguientes características:	✓		
• Productos Fotosensibles. Son almacenados protegidos de la luz?	✓		
• Productos Termolábiles. Son almacenados a temperaturas adecuadas?	✓		
• Productos Inflamables. Son almacenados en sitios que poseen condiciones controladas de ventilación, temperatura y humedad, iluminación adecuada, dotados de extintor y pisos con desagüe?	✓		
• Medicamentos de gran volumen. Se cuenta con espacios que permitan su recepción, almacenamiento y distribución?	✓		
• Observación de otras evidencias. Se tiene en cuenta cualquier otra evidencia de inestabilidad de los medicamentos, de acuerdo con su forma farmacéutica?	✓		
b) Medicamentos de control especial: Son almacenados de acuerdo con la normatividad vigente? especificar.	✓		
• Cuentan con la autorización para su comercialización?	✓		
c) Control de existencias: <i>(Este requisito es de aplicación opcional por parte de los distribuidores particulares):</i> Cuenta con criterios, procedimientos y recursos que permitan calcular las existencias necesarias para un período determinado? según:	✓		
• Los niveles mínimo y máximo de existencias	✓		
• Punto de reposición o punto de pedido	✓		
• Presupuesto necesario para cumplir con la prestación oportuna del servicio.	✓		
d) Control de inventarios: <i>(Este requisito es de aplicación opcional por parte de los distribuidores particulares):</i> Cuenta con criterios, procedimientos y recursos que permitan efectuar el control de inventarios? según:	✓		
• Se realiza mediante la evaluación de la rotación de inventario?	✓		
• Se realiza conteo físico comparado con el registro de existencias?	✓		
• Se realiza inventario general, Pruebas selectivas o inventario rotativo?	✓		
• Se realiza Inventario permanente?			
e) Control de fechas de vencimiento: Cuenta con criterios, procedimientos y recursos que permitan verificar continuamente la fecha de vencimiento? cuales?	✓		
6.4. PROCESO DE DISTRIBUCIÓN DE MEDICAMENTOS Y DISPOSITIVOS MÉDICOS			
a) Los medicamentos y dispositivos médicos que distribuyen cumplen con las condiciones legales y técnicas para su comercialización? verificar.	✓		
b) Los productos son adquiridos y distribuidos a sitios legalmente autorizados? verificar.	✓		
c) En la distribución física aplican las actividades y procesos de adquisición, embalaje, transporte, recepción y almacenamiento, en lo pertinente?	✓		
6.4.1. Embalaje de medicamentos:	✓		
a) Los medicamentos que se van a transportar son colocados en balas y/o se disponen dentro de cubiertas que garantizan la protección adecuada? especificar.	✓		
b) Los embalajes destinados al transporte de varias unidades de	✓		

ACTA DE VISITA DE INSPECCION SANITARIA A ESTABLECIMIENTOS FARMACEUTICOS MAYORISTAS

productos farmacéuticos son de material apropiado para su conservación? cual?	✓		
c) El rotulado de los productos a transportar, es indeleble y claro? verificar.	✓		
d) Los registros de envío se conservan hasta el momento de la entrega y son de fácil acceso?	✓		
e) Los registros de envío indican por lo menos:			
• Fecha de envío.	✓		
• Nombre y dirección del remitente.	✓		
• Nombre y dirección del cliente.	✓		
• Descripción del producto: nombre, forma de dosificación y concentración (si es apropiado), cantidad y número de lote(s).	✓		
6.4.2. Transporte de Medicamentos:			
a) El transporte es realizado por cuenta propia o mediante un operador logístico? especificar	✓		
b) El traslado de medicamentos y dispositivos médicos y la entrega a su destinatario cumple con las disposiciones técnicas establecidas en el Modelo de gestión, el Código de Comercio y demás normas que lo reglamentan?	✓		
c) Información para el transportador y entrega de documentos: El remitente indica al transportador, a más tardar al momento de la entrega:			
• Los aspectos señalados en el Código de Comercio y en normas especiales?	✓		
• Las características de los medicamentos?			
• Las condiciones especiales para el almacenamiento, embalaje, cargue, ubicación en el medio de transporte y entrega técnica al destinatario?	✓		
• Suministra antes del despacho de los medicamentos los documentos que sean necesarios para el cumplimiento del transporte y las formalidades de policía, aduana y sanidad?	✓		
d) Medicamentos y/o materias primas con carácter restringido:			
• El remitente informa al transportador el carácter restringido de los medicamentos y/o materias primas a transportar?	✓		
• Se señalan las condiciones especiales de manejo y las precauciones que deben adoptarse?	✓		
e) Transporte de radiofármacos:			
• Se tienen establecidas las previsiones contenidas en el Reglamento para el Transporte Seguro de Materiales Radiactivos del Organismo Internacional de Energía Atómica – OIEA? (Decreto 1609 de 2002 y Resolución 181434 del 12 de mayo de 2002, por medio de la cual el Ministerio de Minas y Energía)	NA		
f) Transporte de materias primas y/o medicamentos de control especial:			
• El transporte de materias primas y medicamentos de control especial se realiza de manera segura, adecuada y cumple con las disposiciones especiales sobre la materia?	✓		
g) Condiciones del transporte: Para el transporte de medicamentos se cumple las siguientes condiciones:			
• Para el transporte de los productos que requieren almacenamiento a temperaturas controladas, ¿Se aseguran de que se mantenga la cadena de frío y la integridad del producto?	✓		
• Cuando se usa hielo seco en la cadena de frío se observan las	✓		

ACTA DE VISITA DE INSPECCION SANITARIA A ESTABLECIMIENTOS FARMACEUTICOS MAYORISTAS

precauciones de seguridad y se verifica que los productos no entren en contacto directo con el hielo seco, ya que se pueden congelar?	✓		
• Para los medicamentos que requieren condiciones especiales de almacenamiento, ¿Existen registros y controles que demuestren que se cumplen estas exigencias durante el transporte?	✓		
• El envío y transporte de materiales y medicamentos se realiza solamente después del recibo de una orden de pedido?	✓		
• Este documentado y registrado el recibo de la orden de pedido y envío de las mercancías?	✓		
h) Entrega y recepción: La entrega y recepción de medicamentos cumple con los siguientes requisitos:			
• Se realiza sólo a establecimientos o personas autorizadas para distribuir y/o dispensar medicamentos al público?	✓		
• Se tiene seguridad de que se trata de un establecimiento legalmente constituido?	✓		
• Se adjunta el documento con fecha, nombre, número de lote, forma farmacéutica y cantidad del producto, así como el nombre y dirección del proveedor y destinatario?	✓		
• Se entrega al destinatario el registro que comprueba el cumplimiento de las condiciones especiales de almacenamiento durante el transporte, cuando los medicamentos o sustancias transportadas lo requieran?	✓		
• El transportador permite al destinatario la verificación de la existencia de los medios adecuados de almacenamiento durante el transporte? (Cuando la naturaleza de los medicamentos o sustancias transportadas determinen esta necesidad)	✓		
i) Responsabilidad del transportador:	✓		
Tiene definido que el transportador responderá por la conservación de la calidad de los productos durante el transporte de estos?	✓		

OBSERVACIONES:

EL ESTABLECIMIENTO MANTIENE LAS CONDICIONES HIGIENICO-TECNICO-SANITARIA CONFORME A LA VISITA PRÁCTICA EL DÍA 16 DE JUNIO DE 2022.

ACTA DE VISITA DE INSPECCION SANITARIA A ESTABLECIMIENTOS FARMACEUTICOS MAYORISTAS

REQUERIMIENTOS:

NO SE GENERAN AL MOMENTO DE LA VISITA
DE INC.

PLAZO: Para el cumplimiento de los requerimientos se concede un plazo de: // días, contados a partir de la notificación de la presente acta.

CONCEPTO TECNICO:

CUMPLE: X

NO CUMPLE: //

PENDIENTE: //

La presente diligencia fue realizada por los suscritos funcionarios conforme a la normatividad sanitaria vigente y sin incurrir en exralimitación de funciones y contiene todo lo que se vio, se dijo y se hizo. Copia íntegra del presente documento se deja al interesado. Para constancia se lee y firma por quienes intervinieron en la presente diligencia a los 08 días del mes de junio del 2023.

POR LA SECRETARIA DE SALUD DISTRITAL:

NOMBRE Jairo Landoval
FIRMA Jairo Landoval
N° CC: 8.717.210
CARGO TECNICO AREA SALUD

NOMBRE _____
FIRMA _____
N° CC: _____
CARGO _____

NOMBRE _____
FIRMA _____
N° CC: _____
CARGO _____

NOMBRE _____
FIRMA _____
N° CC: _____
CARGO _____

SE NOTIFICAN POR:

Life Suministros Medicos SAS

NOMBRE Stephany Diazgranados
FIRMA Stephany Diazgranados
N° CC: 1002129133
CARGO Directora tecnica

NOMBRE _____
FIRMA _____
N° CC: _____
CARGO _____