



I. INFORMACIÓN GENERAL SOBRE LA INSPECCIÓN:

ECHA:	DD /MM /AAAA	08	TUNTO	2013			
. TIPO DE VISITA:	OFICIO	CONTROL	SOLICITUD	ACBUD A			
. INFORMACIÓN GENE	RAL DEL ESTABLEC	ZIMIENTO.	NUEVO	EXISTENTE			
RAZON SOCIAL:	LIFE SOM	NISTROS ME	DICOS.S.A.S.				
DIRECCION:			METOLEX BARRIO:	MCEPCION.			
NIT	900-240-17		ALC THOUGH				
MATRICULA MERCANTIL:			INTONE DOOL				
CIUDAD:	BAPRAHEUSLA						
DEPARTAMENTO:	ATLANTI						
TELÉFONO	3183974						
REPRESENTANTE LEGAL			ORCIA DE LA	Posa.			
D. ENCARGADO DEL ESTABLECIMIENTO A INSPECCIONAR	Nombres, Apellidos y Cargo: Nombres, Apellidos y Cargo:	STEPHANY	200 ANASISTA PC	RIVERA.			
	Nombres, Apellidos	STOULNUT	2076-1-10	Diven A			
1. DATOS DEL DIRECTOR	Profesión:		TAD MACTOR	- To			
TECNICO	Tarjeta profesional Nº:		1508125101				
	Contrato vigente/ fecha		THE DO. ALETE				

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

Calle 34 No. 43 - 31 . Barranquilla, Colombia • 🚳 BARRANQUILLA.GOV. CO





III/AT ONIOT/	10			
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?	v	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)	I)	
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?	V	m)	n)	
h) Ventilación. Cuenta con sistema de ventilación que garantiza la conservación adecuada de los medicamentos y dispositivos médicos?	/	0)	р)	(4) 4° (4) 4° (5) 1° (6) 1° (7) 1° (8) 10° (9) 10° (1) 10°
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?	V	q)	r)	
 Dotados de termómetros, higrómetros u otros instrumentos que cumplan con dichas funciones? cual? 	/	s)	t)	The state of the s
Cuentan con los registros permanentes de estas variables?	V	u)	v)	
 j) Criterios de almacenamiento. Los dispositivos médicos y los medicamentos son almacenados de acuerdo: 	1	w)	x)	
La clasificación farmacológica (medicamentos)?	1	y)	z)	
En orden alfabético?	//	aa)	bb)	
Otro método de clasificación ¿Cuál?	/	cc)	dd)	Silver and
k) El sistema de segregación de los dispositivos médicos y medicamentos garantiza que el lote más próximo a vencerse es el primero en despacharse?	1	ee)	ff)	
2. ÁREAS:			The House walk	A PERMIT PROPERTY
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:	V			
a) Área administrativa, debidamente delimitada.	V			1.00
 b) Área de recepción de medicamentos, dispositivos médicos y productos autorizados. 	V			
c) Área de cuarentena de medicamentos.	1			
d) Área adecuada para almacenamiento, de acuerdo con los tipos de productos que se van a distribuir.				
 é) Área adecuada y segura para el almacenamiento de medicamentos de control especial. 	W		. • •	
f) Área de almacenamiento de materias primas y medicamentos que requieran cadena de frío para su conservación.	V			
 g) Área debidamente identificada para el almacenamiento de medicamentos que deben ser destruidos o desnaturalizados, por vencimiento o deterioro. 	1	in a new of the property of the	الله الله الماد الم الماد الماد ال	
h) Área destinada para el almacenamiento de productos rechazados, devueltos y retirados del mercado.	V			
i) Área de alistamiento y despacho.	/			
 j) Área independiente de reenvase de materia prima en caso de realizarlo. 	-			
and the first of the second of				Engha da Anmhadisa, gamana

Calle 34 No. 43 - 31 . Barranquilla, Colombia • 👸 BARRANQUILLA.GOV. CO

Fecha de Aprobación: 26/06/22 Versión:2.1





k) Área de elementos de aseo, dotado de poceta para el lavado de estos.	V
 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? 	V
 El área está dotada de los elementos de seguridad necesarios? 	1
 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. 	1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1
 Tienen establecidos los procedimientos para su disposición final? especificar. 	
3. DIRECCIÓN TÉCNICA: El establecimiento está dirigido por:	100 / ELOCH HARDEN TURE SET 1945
a).Un Químico Farmacéutico	
b).Un Tecnólogo en Regencia de Farmacia	
4. PROTOCOLOS:	· 1945年1月1日 1945年1日 194
Si el establecimiento realiza reenvase de materias primas, ¿cuenta como mínimo, con protocolos para las actividades siguientes?	VA
a) Desinfección personal.	
b) Ingreso a las áreas.	
c) Contaminación accidental.	51
d) Control físico-químico y microbiano.	
e) Uso, calibración, desinfección y mantenimiento de equipos.	2
Manejo de residuos	
f) Manejo de residuos.	
5. SISTEMA DE GESTION DE LA CALIDAD:	
THE REPORT OF THE PROPERTY OF	
5. SISTEMA DE GESTION DE LA CALIDAD:5.1. El establecimiento tiene implementado y perfeccionado el Sistema	
 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. 	
 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. 	
 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. 	The state of the s
 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. 	We have a proper of the second
 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. 	We have a second of the second
 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. 	
 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. q) Puntos de control sobre los riesgos de mayor probabilidad de 	
 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 	
 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, 	
 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 	
 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 	
 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. 	We will be a series of the ser
 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 	We will be a series of the ser





6. PROCESOS Y PROCEDIMIENTOS:				
6.1. PROCESO DE ADQUISICIÓN: El procedimiento para la adquisición se adelanta básicamente siguiendo los siguientes pasos:	V			
6.1.1. Programación de necesidades: Cumple con los siguientes pasos:	1			1 4 1 5 2
a) Define período de análisis y de proyección de necesidades?	1/			11
b) Cuantifica las necesidades y las prioriza por nivel de uso?	1/			# 6 P P P P P P P P P P P P P P P P P P
c) Confronta dichos cálculos con los consumos históricos?	1			
d) Analiza las causas que incidieron en la modificación notable de los consumos, después de comparar los literales a) y c).?	V			
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?	V			
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?	1			St. A. S.
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?	V			
h) La programación de necesidades es evaluada permanentemente y aprobada por el Comité de Compras?	1	1		
6.1.2. Decisión de adquisición: Definida la programación de	V			
necesidades, se aplica:	/			11
a) La política de compras de la organización?	1			£ 4- 10 - 10 - 10 - 10 - 10 - 10 - 10 - 1
b) La modalidad de la adquisición?	1/			
c) La característica de la negociación?	0/			
d) La evaluación de las ofertas?	1			
e) La adjudicación y suscripción del contrato o la contratación directa?				
f) El criterio técnico del Director Técnico prevalece, cuando se				16
presentan diferencias de criterios entre éste y el responsable de las	./			A CONTRACTOR OF THE CONTRACTOR
compras?	V			
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?	/		, - 1,	
6.1.4. Control durante el proceso de adquisición: El establecimiento	/			1.1
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?	/			And the second s
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?	V			
6.2. PROCESO DE RECEPCIÓN DE MEDICAMENTOS Y DISPOSITIVOS MÉDICOS: La recepción se adelanta básicamente conforme al siguiente procedimiento:	1			

Calle 34 No. 43 - 31 . Barranquilla, Colombia • 🚳 BARRANQUILLA.GOV. CO





	Responsabilidad del procedimiento de recepción: Los medicamentos y dispositivos médicos adquiridos son recibidos por el director técnico o la persona que este delegue?	V		2
·	Estudio de la documentación que contiene el negocio: verificar la documentación que permita establecer las condiciones del negocio?	V		
	Recepción y estudio de la documentación de entrega: Se revisa previamente la documentación que presenta el encargado de hacer la entrega?	V		
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:	8		
•	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?	V		
•	Se comunica a las autoridades sanitarias competentes, cuando no cumplan con las especificaciones técnicas de calidad en la diligencia de recibo?	V		
S.F.	Muestreo: Tienen defino el plan de muestreo a utilizar? (Resolución 2004008172 de 2004 -INVIMA).	V		
	Acta de Recepción: Se elabora un acta detallada con la información que arroja el procedimiento de recepción? según:	1		
•	La fecha y hora de entrega,	0,		
•	Cantidad de unidades,	0/		
•	Número de lote,	V		
•	Registro sanitario,			
•	Fechas de vencimiento,	1		100
•	Condiciones de trasporte,	1		
•	Manipulación,	V		
•	Embalaje,	V		21/2
•	Material de empaque y envase,	•		
	Condiciones administrativas y técnicas establecidas en la negociación	V		
•	Muestras tomadas.	1/		
•	El acta es firmada por la persona que recibe y la que entrega	V		
•	Es archivada en el sitio previamente designado y en orden sucesivo.	1		
	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?	/		
	3. PROCESO DE ALMACENAMIENTO DE MEDICAMENTOS Y DISPOSITIVOS MÉDICOS:	1		
	3.1. Condiciones de las áreas de almacenamiento: El	/	7	计划 的 计算数值设置器
	ocedimiento de almacenamiento se realiza teniendo en cuenta que el ea cumpla con las siguientes disposiciones:	/		
1000	Están alejadas de sitios de alta contaminación?	1		2.5
,	Estan 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?			





c) Los Pisos, paredes, techos y clelo rasos, ¿Están acordes con las exigencias establecidas?	V			
d) Iluminación y Ventilación: El sistema de iluminación y ventilación son adecuados?	V			
 e) Rayos solares. Se Evita la incidencia directa de los rayos solares sobre los medicamentos y dispositivos médicos almacenados? 	V			
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?	w/			Ş
 h) Mantenimiento de la cadena de frío. Los medicamentos que requieren refrigeración: 	V			
 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? 	1			
Disponen de mecanismos que registran la temperatura?	8			1.
 i) Medidas de seguridad. El área esta dotada de alarmas sensibles al humo y extintores de incendios? (En éstas no se podrán acumular residuos). 	V			
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?	1			
b) El ordenamiento esta acorde con los criterios de almacenamiento: frecuencia de demanda, volumen, forma farmacéutica?	/			13
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)?	V			
6.3.3. Devolución de medicamentos: Las devoluciones de		PS II		
medicamentos cumplen con el siguiente procedimiento?:		No.		APPLICATE SATISFICATIONS OF THE PARTY OF THE
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:	V			
• Están en sus recipientes originales sin abrir y en buenas condiciones?	V			
Demuestran que se han almacenado y se han manejado bajo las condiciones establecidas por el fabricante?	V			
El periodo de vida útil restante es superior al mínimo establecido?	V			
 Han sido examinados y evaluados por el director técnico del establecimiento, para autorizar su devolución? 	V			
a) Registro e Identificación. Cualquier producto que se vuelve a ingresar al inventario disponible es identificado y consignado en los registros correspondientes?	1		Philadeline	
b) Rotación. Los productos devueltos cumplen con la rotación: primero en expirar, primero en salir?	1			
6.3.4. Control durante el proceso de almacenamiento: El establecimiento cuenta con criterios, técnicas y métodos que permiten	1			F-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1-1
Calle 34 No. 43 - 31 , Barranquilla, Colombia	• 🚷 B	ARRA	NQUILLA.GOV. CO	Fecha de Aprobación: 26/06/22 Versión:2.1

Powered by CamScanner





continuamente controlar, evaluar y gestionar la calidad durant	te el	1		1000年11日 11日 11日 11日 11日 11日 11日 11日 11日 11日
proceso de almacenamiento, según:		-	A CONTRACTOR	
 a) Control de condiciones ambientales: se tienen en cuenta siguientes características: 	a ias	1		
 Productos Fotosensibles. Son almacenados protegidos de la le 	uz?	*		
 Productos Termolábiles. Son almacenados a tempera adecuadas? 	turas	W		
Productos Inflamables. Son almacenados en sitios que po		/		
condiciones controladas de ventilación, temperatura y hume		V		
iluminación adecuada, dotados de extintor y pisos con desagüe?		/		
 Medicamentos de gran volumen. Se cuenta con espacios permitan su recepción, almacenamiento y distribución? 	que	•		
Observación de otras evidencias. Se tiene en cuenta cual-	guier	/		
otra evidencia de inestabilidad de los medicamentos, de acuerdo		u	877	
su forma farmacéutica?	ĒT1			
b) Medicamentos de control especial: Son almacenados de acu	uerdo		s 21]	
con la normatividad vigente? especificar.		/		
Cuentan con la autorización para su comercialización?	4 1		11.	2.0
c) Control de existencias: (Este requisito es de aplicación opc	ional	./		
por parte de los distribuidores particulares): Cuenta con crite procedimientos y recursos que permitan calcular las exister		V		
necesarias para un período determinado? según:	licias	/		
Los niveles mínimo y máximo de existencias	77.7	V		
Punto de reposición o punto de pedido		V		
Presupuesto necesario para cumplir con la prestación oportuna	a del	/		
servicio.	1	•	-	
d) Control de inventarios: (Este requisito es de aplicación opci-		/		
por parte de los distribuidores particulares). Cuenta con crite	erios,	V		
procedimientos y recursos que permitan efectuar el contro	ol de l	/		그 그 그 그 그 그 그 그 그 그 그 그 그 그 그 그 그 그 그
inventarios? según: Se realiza mediante la evaluación de la rotación de inventario?		//	_	
Se realiza conteo físico comparado con el registro de existencias	2			
Se realiza contectristico comparado con el registro de existencias Se realiza inventario general, Pruebas selectivas o inven		./		그 그 그 기가 가장 아이들이 있다면 하셨다.
rotativo?		W		
Se realiza Inventario permanente?		2		
e) Control de fechas de vencimiento: Cuenta con crite		4/		
procedimientos y recursos que permitan verificar continuament	te la	Y		
fecha de vencimiento? cuales?	1966	ostuati si	Carles de la	ACCORDED TO THE RESIDENCE OF THE PROPERTY OF T
6.4. PROCESO DE DISTRIBUCIÓN DE MEDICAMENTOS DISPOSITIVOS MÉDICOS				
a) Los medicamentos y dispositivos médicos que distribuyen cum	plen	/		
con las condiciones legales y técnicas para su comercializac	ión?	V		
verificar.	onto	1		
b) Los productos son adquiridos y distribuidos a sitios legalm autorizados? verificar.		,		
c) En la distribución física aplican las actividades y procesos		/		**************************************
adquisición, embalaje, transporte, recepción y almacenamiento, e	en lo	V	and the second	and the result of the control of the second
pertinente?		V	500000	\$ 200
6.4.1. Embalaje de medicamentos:		V		
a) Los medicamentos que se van a transportar son colocados en b		V		
y/o se disponen dentro de cubiertas que garanticen la protec adecuada? especificar.	cion	/		
b) Los embalajes destinados al transporte de varias unidades	s de	7		
2) 200 cinicalejos decinidades di transporto de varias difidades	- 40			

Powered by CamScanner





productos farmacéuticos son de material apropiado para su conservación? cual?	/		
c) El rotulado de los productos a transportar, es indeleble y claro? verificar.	V		tes
d) Los registros de envío se conservan hasta el momento de la entrega y son de fácil acceso?	V) / L
e) Los registros de envío indican por lo menos:	1	Hein	
Fecha de envío.	V		6.5
Nombre y dirección del remitente.	VI		†
Nombre y dirección del cliente.	V.		h 5
 Descripción del producto: nombre, forma de dosificación y concentración (si es apropiado), cantidad y número de lote(s). 			3
6.4.2. Transporte de Medicamentos:			
a) El transporte es realizado por cuenta propia o mediante un operador logístico? especificar	V	ı	
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?	V		
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?	V		
Las características de los medicamentos?	1		
 Las condiciones especiales para el almacenamiento, embalaje, cargue, ubicación en el medio de transporte y entrega técnica al destinatario? 	1		
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?	V		
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?	V		
 Se señalan las condiciones especiales de manejo y las precauciones que deben adoptarse? 	1		
e) Transporte de radiofármacos:	mania il	10 TO	order of the second of the second
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)	AW		
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?	V	- (4)	
g) Condiciones del transporte: Para el transporte de medicamentos	Same of the	Mark!	
se cumple las siguientes condiciones:	A CHARLES		The state of the s
 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 	V		





	precauciones de seguridad y se verifica que los productos no entren en contacto directo con el hielo seco, ya que se pueden congelar?	1	
•	Para los medicamentos que requieren condiciones especiales de almacenamiento, ¿Existen registros y controles que demuestren que se cumplen estas exigencias durante el transporte?	V	
•	El envío y transporte de materiales y medicamentos se realiza solamente después del recibo de una orden de pedido?	V	
•	Este documentado y registrado el recibo de la orden de pedido y envio de las mercancías?	V	¥ j
h)	Entrega y recepción: La entrega y recepción de medicamentos cumple con los siguientes requisitos:	原則是	
•	Se realiza sólo a establecimientos o personas autorizadas para distribuir y/o dispensar medicamentos al público?	W)
•	Se tiene seguridad de que se trata de un establecimiento legalmente constituido?	V	
•	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?	V	
•	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)	V	
i)	Responsabilidad del transportador:	1	
Ti la	ene definido que el transportador responderá por la conservación de calidad de los productos durante el transporte de estos?	1	

OBSERVACIONES:			0 1 9
E2 1	ESTABLECIMIEN	CAL SNAITHAN STI	CENDICTUNES
HIGIENUIG-TE	CATECO-SAHITAR	IA CONFORME AL	A VISITA PINA-
CTICADA EZ :	SIA 16 DE TUN	JTO DE DUDR.	¥.1
1			
ale many			
/			
applied Continues to the second	Carrier and the process of the	and a second contract	
		/	





4.	
REQUERIMIENTOS:	Manual De La Micha
DE INC.	IN AL MONIENTO DE LA VISTA
DE LIVE.	
	/ · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
DI AZO. Deser el consulimiento de los reguerimient	as as seprende un plazo do: // días contados a partir de la
notificación de la presente acta.	os se concede un plazo de: /// días, contados a partir de la
CONCEPTO TECNICO: CUMPLE: X	NO CUMPLE:/_ PENDIENTE: _//_
/	
La presente diligencia fue realizada por los suscrito	os funcionarios conforme a la normatividad sanitaria vigente y sin todo lo que se vio, se dijo y se hizo. Copia integra del presente
documento se deia al interesado. Para constancia s	se lee y firma por quienes intervinieron en la presente diligencia a
los 6 días del mes de 10410 del 2023.	
POR LA SECRETARIA DE SALUD DISTRITAL:	
NOMBRE JATRO JANDOVAL	NOMBRE
FIRMA Yaus Sanden	FIRMA
N° CC: 8.717.240	N° CC:
CARGO TECUTIO AREA JALVO	CARGO
NOMBRE	NOMBRE
FIRMA	FIRMA
N° CC:	N° CC:
CARGO	CARGO
LIFO SUMINISTONS	Hediws SAS
SE NOTIFICAN FOR.	1100100 3 3/13
NOMBRE STEPHUNY DIAZY rangolos	
NOMBRE	NOMBRE
FIRMA 1002129133	FIRMA
N CC.	N° CC:
CARGO DICORTORA TOMICA	CARGO
4 909	

Calle 34 No. 43 - 31 . Barranquilla, Colombia • 😝 BARRANQUILLA.GOV. CO