

RESOLUCIÓN No. 2021005049 DE 22 de Febrero de 2021

Por la cual se concede LA RENOVACIÓN de un Registro Sanitario

La Directora Técnica 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 y ley 962 de 2005

ANTECEDENTES

QUE MEDIANTE RESOLUCIÓN NO. 2010043373 DE 16 DE DICIEMBRE DE 2010, EL INVIMA CONCEDIÓ REGISTRO SANITARIO NO. INVIMA 2010DM-0006851 PARA EL PRODUCTO CPAP SISTEMA DE PRESION POSITIVA CONTINUA Y ACCESORIOS-O2RESQ, A FAVOR DE PULMODYNE CON DOMICILIO EN ESTADOS UNIDOS DE AMÉRICA EN LA MODALIDAD DE IMPORTAR Y VENDER.

QUE MEDIANTE RADICADO 20211028919 DE FECHA 19/02/2021, EL SEÑOR CARLOS ALBERTO LEMA VILLEGAS ACTUANDO EN CALIDAD DE REPRESENTANTE LEGAL DE LA SOCIEDAD PULMODYNE SOLICITÓ RENOVACIÓN AL REGISTRO SANITARIO INVIMA 2010DM-0006851 PARA EL PRODUCTO CPAP SISTEMA DE PRESION POSITIVA CONTINUA Y ACCESORIOS-O2RESQ, EN LA MODALIDAD IMPORTAR Y VENDER.

CONSIDERANDO

QUE ANTE ESTE INSTITUTO SE HA SOLICITADO LA CONCESIÓN DE UNA RENOVACION AUTOMATICA CON BASE EN LA VERIFICACIÓN DE LA DOCUMENTACIÓN TÉCNICO LEGAL ALLEGADA ANTE LA DIRECCIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTRAS TECNOLOGÍAS, EMITIENDO CONCEPTO FAVORABLE PARA LA EXPEDICIÓN DE ESTA RENOVACION.

RESUELVE

ARTICULO PRIMERO.-

PRODUCTO:

MARCA(S):

REGISTRO SANITARIO NO.:

TIPO DE REGISTRO:

TITULAR(ES):

FABRICANTE(S):

IMPORTADOR(ES):

ACONDICIONADOR(ES):

TIPO DE DISPOSITIVO

RIESGO:

COMPOSICIÓN:

RENOVAR REGISTRO SANITARIO POR EL TÉRMINO DE 10 AÑOS AL

CPAP SISTEMA DE PRESION POSITIVA CONTINUA Y ACCESORIOS-O2RESQ

O2RESQ

INVIMA 2021DM-0006851-R1

IMPORTAR Y VENDER

PULMODYNE CON DOMICILIO EN ESTADOS UNIDOS DE AMÉRICA

PULMODYNE CON DOMICILIO EN ESTADOS UNIDOS DE AMÉRICA

MINERVA MEDICAL S.A.S CON DOMICILIO EN BOGOTA - D.C.

MINERVA MEDICAL S.A.S CON DOMICILIO EN BOGOTA - D.C.

EQUIPO BIOMÉDICO TERAPÉUTICO

IIA

PARTES QUE COMPONEN EL DISPOSITIVO MÉDICO	COMPOSICIÓN CUALITATIVA
MÁSCARAS	TERMOPOLÍMERO MODIFICADO (KOSTRATE) Y ELASTÓMERO TERMOPLÁSTICO (TPE), POLIVINILCLORURO (PVC), POLICARBONATO Y SILICONA
CODO ANTIASFIXIA CON VÁLVULA CPAP	POLICARBONATO, ACETAL, SILICONA, ACERO INOXIDABLE Y POLIPROPILENO
TUBO CORRUGADO	POLIETILENO DE BAJA DENSIDAD/ETILVINILACETATO (LDPE/EVA)
TUBO LISO	POLIETILENO METALOCENO
GENERADOR DE FLUJO	RESINA DE ESTIRENO BUTADIENO Y ACRILONITRILO (ABS), POLIVINILCLORURO (PVC) Y ACERO INOXIDABLE
KIT DE CONVERSIÓN BINIVEL	POLIPROPILENO, POLIVINILCLORURO, ACETAL Y NYLON

USOS:

PROPORCIONA PRESIÓN POSITIVA CONTINUA A LAS VIAS RESPIRATORIAS (CPAP) A TRAVÉS DEL CICLO RESPIRATORIO.

RESOLUCIÓN No. 2021005049 DE 22 de Febrero de 2021

Por la cual se concede LA RENOVACIÓN de un Registro Sanitario

La Directora Técnica 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 y ley 962 de 2005

PRESENTACIÓN

COMERCIAL:

OBSERVACIONES:

INDIVIDUAL.

EL PRESENTE REGISTRO AMPARA LAS SIGUIENTES REFERENCIAS:

FAMILIA (SI APLICA)	CÓDIGO, MODELO O REFERENCIA (SI APLICA)	DESCRIPCIÓN (SI APLICA)
O2 MAX Fixed Systems	313-7555X	Large BiTrac ED Mask, Anti-Asphyxia Circuit w/CPAP Valve
	313-7556X	Medium BiTrac ED Mask, Anti-Asphyxia Circuit w/CPAP Valve
	313-7554XN	Large BiTrac ED Mask, Anti-Asphyxia Circuit w/CPAP Valve with Nebulizer
	313-7555XN	Large BiTrac ED Mask, Anti-Asphyxia Circuit w/CPAP Valve with Nebulizer
	313-7556XN	Medium BiTrac ED Mask, Anti-Asphyxia Circuit w/CPAP Valve with Nebulizer
	313-7557XN	Medium BiTrac ED Mask, Anti-Asphyxia Circuit w/CPAP Valve with Nebulizer
	313-7056XN-4	Medium BiTrac ED™ Mask w/CPAP Valve w/ Nebulizer w/ Schrader Connection
	313-7055XN-4	Large BiTrac ED™ Mask w/CPAP Valve w/ Nebulizer w/ Schrader Connection
	313-7056XN-1	Medium BiTrac ED™ Mask w/CPAP Valve w/ Nebulizer w/ Ohmeda Connection
	313-7055XN-1	Large BiTrac ED™ Mask w/CPAP Valve w/ Nebulizer w/ Ohmeda Connection
	313-7556XN-1	Medium BiTrac ED™ Mask w/CPAP Valve w/ Nebulizer w/ Ohmeda Connection
	313-7555XN-1	Large BiTrac ED™ Mask w/CPAP Valve w/ Nebulizer w/ Ohmeda Connection
	313-7554XN-1	Large BiTrac ED™ Mask w/CPAP Valve w/ Nebulizer w/ Ohmeda Connection
	313-7557XN-1	Medium BiTrac ED™ Mask w/CPAP Valve w/ Nebulizer w/ Ohmeda Connection
	313-7555X-1	Large BiTrac ED™ Mask w/CPAP Valve w/ Ohmeda Connection
	313-7556X-1	Medium BiTrac ED™ Mask w/CPAP Valve w/ Ohmeda Connection
O2 Max Fixed System with Nebulizer	313-7533XN-5B 1	Adult Large BiTrac ED TM Mask 5.0cm O2-CPAP Valve American Gas Connector
	313-7535XN-5B 1	Adult Large BiTrac ED Mask, 10.0cm O2-CPAP Valve American Gas Connector
O2-MAX Variable Systems	313-7640N-4	Large BiTrac ED Mask with 5-SET O2-CPAP Valve with Schrader Connection
	313-7641N-4	Medium BiTrac ED Mask with 5-SET O2-CPAP Valve with Schrader Connection
	313-7640-4	Large BiTrac ED Mask with 5-SET O2-CPAP Valve with Schrader Connection
	313-7655-4	Large BiTrac ED Mask with 3-SET O2-CPAP Valve with Schrader Connection
	313-7641-4	Medium BiTrac ED Mask with 5-SET O2-CPAP Valve with Schrader Connection
	313-7656-4	Medium BiTrac ED Mask with 3-SET O2-CPAP Valve with Schrader Connection

RESOLUCIÓN No. 2021005049 DE 22 de Febrero de 2021

Por la cual se concede LA RENOVACIÓN de un Registro Sanitario

La Directora Técnica 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 y ley 962 de 2005

FAMILIA (SI APLICA)	CÓDIGO, MODELO O REFERENCIA (SI APLICA)	DESCRIPCIÓN (SI APLICA)
	313-7640-6	Large BiTrac ED Mask with 5-SET O2-CPAP Valve with (DNI) Connector
	313-7655-6	Large BiTrac ED Mask with 3-SET O2-CPAP Valve with (DNI) Connector
	313-7641-6	Medium BiTrac ED Mask with 5-SET O2-CPAP Valve with (DNI) Connector
	313-7656-6	Medium BiTrac ED Mask with 3-SET O2-CPAP Valve with (DNI) Connector
	313-7640-1	Large BiTrac ED Mask with 5-SET O2-CPAP Valve with Ohmeda Connector
	313-7655-1	Large BiTrac ED Mask with 3-SET O2-CPAP Valve with Ohmeda Connector
	313-7641-1	Medium BiTrac ED Mask with 5-SET O2-CPAP Valve with Ohmeda Connector
	313-7656-1	Medium BiTrac ED Mask with 3-SET O2-CPAP Valve with Ohmeda Connector
	313-7640-3	Large BiTrac ED Mask with 5-SET O2-CPAP Valve with Ohmeda Connector
	313-7655-3	Large BiTrac ED Mask with 3-SET O2-CPAP Valve with Ohmeda Connector
	313-7641-3	Medium BiTrac ED Mask with 5-SET O2-CPAP Valve with Ohmeda Connector
	313-7656-3	Medium BiTrac ED Mask with 3-SET O2-CPAP Valve with Ohmeda Connector
O2-MAX Variable Control Unit	313-7070-4	Variable Control Unit w/ 120" (3m) O2 Hose and Schrader Connector
	313-7070-6	Variable Control Unit w/ 120" (3m) O2 Hose and Connector
	313-7070-1	Variable Control Unit w/ 120" (3m) O2 Hose and Ohmeda Connector
	313-7070-3	Variable Control Unit w/ 120" (3m) O2 Hose and Puritan Bennett Connector
	313-7070	O2 MAX Variable Control Unit
O2-MAX Trio Systems	313-8000	O2 MAX Trio Control Unit
	313-8001X	Adult Medium, BiTrac ED Mask, O2-CPAP Valve
	313-8002X	Adult Medium, BiTrac ED Mask, O2-CPAP Valve
	313-8003X	Adult Medium, BiTrac ED Mask, O2-CPAP Valve
	313-8004X	Adult Medium, BiTrac ED Mask, O2-CPAP Valve
	313-8005X	Adult Medium, BiTrac ED Mask, O2-CPAP Valve
	313-8006X	Adult Medium, BiTrac ED Mask, O2-CPAP Valve
	313-8007	Medium BiTrac ED Mask, Anti-Asphyxia Circuit w/CPAP Valve
	313-8007X	Medium BiTrac ED Mask, Anti-Asphyxia Circuit w/CPAP Valve
	313-8007N-6	Medium BiTrac ED Mask w/3-set O2-CPAP Valve Connector
	313-8007XN	Medium BiTrac ED Mask, Anti-Asphyxia Circuit w/CPAP Valve with Nebulizer
	313-8007XN-5	Adult Medium BiTrac ED Mask 3-set O2-CPAP Valve.

RESOLUCIÓN No. 2021005049 DE 22 de Febrero de 2021

Por la cual se concede LA RENOVACIÓN de un Registro Sanitario

La Directora Técnica 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 y ley 962 de 2005

FAMILIA (SI APLICA)	CÓDIGO, MODELO O REFERENCIA (SI APLICA)	DESCRIPCIÓN (SI APLICA)
		American Gas Connector
	313-8007XN-5B 1	Medium BiTrac ED Mask, 3-set O2-CPAP Valve. American Gas Connector
	313-8007XN-13 1	Adult Medium BiTrac ED Mask 3-set O2-CPAP Valve, w Connectors
	313-8008X	Adult Medium, BiTrac ED Mask, 5-set O2-CPAP Valve
	313-8008-4	Medium BiTrac ED Mask w/Schrader Connection w/CPAP Valve
	313-8011X	Adult Large, BiTrac ED Mask, O2-CPAP Valve
	313-8012X	Adult Large, BiTrac ED Mask, O2-CPAP Valve
	313-8013X	Adult Large, BiTrac ED Mask, O2-CPAP Valve
	313-8014X	Adult Large, BiTrac ED Mask, O2-CPAP Valve
	313-8015X	Adult Large, BiTrac ED Mask, O2-CPAP Valve
	313-8016X	Adult Large, BiTrac ED Mask, O2-CPAP Valve
	313-8017	Large BiTrac ED Mask, Anti-Asphixia Circuit w/CPAP Valve
	313-8017X	Large BiTrac ED Mask, Anti-Asphixia Circuit w/CPAP Valve
	313-8017XN	Large BiTrac ED Mask, Anti-Asphixia Circuit w/CPAP Valve with Nebulizer
	313-8017XN-5 1	Adult Large, BiTrac ED Mask, 3-Set O2-CPAP Valve, American Gas Connector
	313-8017XN-5B 1	Adult Large, BiTrac ED Mask, 3-Set O2-CPAP Valve, American Gas Connector
	313-8017XN-13 1	Adult Large, BiTrac ED Mask, 3-Set O2-CPAP Valve, w Connector
	313-8017N-6	Large BiTrac ED Mask w/CPAP Valve w/ Din Connection w/ Nebulizer
	313-8007XN-1	Medium BiTrac ED Mask w/CPAP Valve with Nebulizer w/ Ohmeda Connection
	313-8017XN-1	Large BiTrac ED Mask w/CPAP Valve with Nebulizer w/ Ohmeda Connection
	313-8018	Adult Large, BiTrac ED Mask, 5-Set O2-CPAP
	313-8028N-13 1	Adult Medium BiTrac ED Mask, 5-Set O2-CPAP Valve with AFNOR and Connectors
	313-8038N-13 1	Adult Large BiTrac ED Mask, 5-Set O2-CPAP Valve with AFNOR and Connectors
	313-8107X	Adult Medium, BiTrac ED Mask, 3-Set O2-CPAP Valve
	313-8108	Adult Medium, BiTrac ED Mask, 5-Set O2-CPAP Valve
	313-8117X	Adult Large, BiTrac ED Mask, 3-Set O2-CPAP Valve
	313-8118	Adult Large, BiTrac ED Mask, 5-Set O2-CPAP Valve
O2 RESQ Filter	313-7043	O2 RESQ Filter (30mmF x 30mmM)
Bilevel Conversion Kit	313-7042	Bilevel Conversion Kit
O2-CPAP Valves	313-7725	3 SET 5.0, 7.5, 10.0cm
	313-7730	5 SET 5.0, 7.5, 10.0, 12.5, 15.0cm

RESOLUCIÓN No. 2021005049 DE 22 de Febrero de 2021

Por la cual se concede LA RENOVACIÓN de un Registro Sanitario

La Directora Técnica 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 y ley 962 de 2005

FAMILIA (SI APLICA)	CÓDIGO, MODELO O REFERENCIA (SI APLICA)	DESCRIPCIÓN (SI APLICA)
O2 RESQ Circuit	313-7255	Adult Large BiTrac ED Mask, Anti-Asphyxia Circuit, CPAP Valve
	313-7256	Adult Medium BiTrac ED Mask, Anti-Asphyxia Circuit, CPAP Valve
	313-7257	Adult Small BiTrac ED Mask, Anti-Asphyxia Circuit, CPAP Valve
Quik-Connects™	313-141111	O2 - Schrader - Male - DISS -Male -Green
	313-361111	O2 - German - Male - DISS - Male - White
	313-111111	O2 - Omeda - Male - DISS - Male -Green
	313-131111	O2 - Purtain Bennett - Male - DISS - Male - Green
	313-351111	O2 - American Gas
	313-371111	O2- Afnor-Male-DISS

VIDA UTIL:5 AÑOS

EXPEDIENTE NO.:20028924

RADICACIÓN:20211028919

FECHA DE RADICACION:19/02/2021

ARTICULO SEGUNDO.- AUTORIZAR AGOTAMIENTO DE EXISTENCIAS DE PRODUCTO QUE SE ENCUENTRE MARCADO CON EL REGISTRO SANITARIO ANTERIOR NO.: INVIMA 2010DM-0006851.

ARTICULO TERCERO.- CONTRA LA PRESENTE RESOLUCIÓN PROCEDE ÚNICAMENTE EL RECURSO DE REPOSICIÓN, QUE DEBERÁ INTERPONERSE ANTE LA DIRECCION DE DISPOSITIVOS MEDICOS Y OTRAS TECNOLOGIAS, 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.

ARTICULO CUARTO.- LA PRESENTE RESOLUCIÓN RIGE A PARTIR DE LA FECHA DE SU EXPEDICIÓN.

COMUNIQUESE, NOTIFIQUESE Y CUMPLASE

DADA EN BOGOTÁ D.C. A LOS 22 DE FEBRERO DE 2021

ESTE ESPACIO, HASTA LA FIRMA SE CONSIDERA EN BLANCO.



LUCIA AYALA RODRIGUEZ

DIRECTOR(A) TECNICO DE DISPOSITIVOS MEDICOS Y OTRAS TECNOLOGIAS

LEGAL: FMOSCOSOM, TÉCNICO:MSANDOVALC,REVISÓ:CORDINA_VARIOS

Signature Not Verified

Firmado digitalmente por LUCIA AYALA RODRIGUEZ
Fecha: 2021/02/23 18:10:58 COT
Razón: Invima
Locación: BOGOTÁ D.C., Colombia



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

RESOLUCION No. 2022000761 DE 12 de Enero de 2022
Por la cual se Modifica una Resolución

La Directora Técnica 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 modificado por el Decreto 582 de 2017, y ley 1437 de 2011.

EXPEDIENTE: 20028924

RADICACIÓN: 20211277018

FECHA: 13/12/2021

REGISTRO SANITARIO: INVIMA 2021DM-0006851-R1

VIGENCIA: 22/02/2031

ANTECEDENTES

Que mediante Resolución No. 2010043373 DE 16 de Diciembre de 2010, el INVIMA concedió Registro Sanitario No. INVIMA 2010DM-0006851 para el producto CPAP SISTEMA DE PRESION POSITIVA CONTINUA Y ACCESORIOS-O2RESQ, a favor de PULMODYNE con domicilio en ESTADOS UNIDOS DE AMÉRICA en la modalidad de IMPORTAR Y VENDER.

Que mediante Resolución No. 2021005049 de 22 de Febrero de 2021, el INVIMA concedió RENOVAR Registro Sanitario No. INVIMA 2021DM-0006851-R1 para el producto CPAP SISTEMA DE PRESION POSITIVA CONTINUA Y ACCESORIOS-O2RESQ, a favor de PULMODYNE con domicilio en ESTADOS UNIDOS DE AMÉRICA., en la modalidad de IMPORTAR Y VENDER

Que mediante escrito número 20211277018 radicado el 13/12/2021, el Doctor CARLOS ALBERTO LEMA VILLEGAS, actuando en calidad de Representante Legal de la empresa PULMODYNE, presentó solicitud de modificación al Registro Sanitario mencionado, en el sentido de OBTENER APROBACIÓN PARA ADICIÓN DE PRESENTACIÓN COMERCIAL, ADICIÓN DE REFERENCIAS.

CONSIDERACIONES DEL DESPACHO

Que ante este Instituto se ha solicitado la concesión de una modificación con base en la verificación de la documentación técnico legal allegada ante la Dirección de Dispositivos Médicos y Otras Tecnologías, emitiendo concepto favorable para la expedición de esta modificación.

En consecuencia a lo anterior, de conformidad con el artículo 3 del Decreto 582 del 04 de Abril de 2017, el INVIMA de acuerdo con las facultades de inspección, vigilancia y control, podrá verificar en cualquier momento la información suministrada para la modificación automática, teniendo en cuenta el riesgo del dispositivo médico.

En consecuencia este Instituto:

,

RESUELVE

ARTÍCULO PRIMERO: MODIFICAR la Resolución No. 2021005049 de 22 de Febrero de 2021 que concedió Registro Sanitario No. INVIMA 2021DM-0006851-R1 a favor de PULMODYNE con domicilio en ESTADOS UNIDOS DE AMÉRICA para el producto CPAP SISTEMA DE PRESION POSITIVA CONTINUA Y ACCESORIOS-O2RESQ, en la modalidad IMPORTAR Y VENDER, en el sentido de **APROBAR**

ADICIÓN DE PRESENTACIÓN COMERCIAL:

EMPAQUE POR 30 Y 360 UNIDADES

ADICIÓN DE REFERENCIAS:

313-121111 Chemtron connector
Valved Ts



La salud
es de todos

Minsalud

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

RESOLUCION No. 2022000761 DE 12 de Enero de 2022
Por la cual se Modifica una Resolución

La Directora Técnica 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 modificado por el Decreto 582 de 2017, y ley 1437 de 2011.

33-2230	22mm ID x 30mm OD connector
313-2058	15mmF x 15mmM connector
313-2060	22mmM x 22mmM connector

ARTICULO SEGUNDO: Contra la presente resolución procede únicamente el Recurso de Reposición, que deberá interponerse ante la DIRECCIÓN DE DISPOSITIVOS MEDICOS Y OTRAS TECNOLOGIAS 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.

ARTICULO TERCERO: La presente resolución rige a partir de la fecha de ejecutoria.

ARTICULO CUARTO:- Los Derechos que se deriven de esta Resolución quedaran sujetas al control posterior que debe realizar la Dirección de Dispositivos Médicos y Otras Tecnologías del INSTITUTO NACIONAL DE VIGILANCIA DE MEDICAMENTOS Y ALIMENTOS INVIMA de conformidad con lo previsto por el artículo 3 del Decreto 582 del 04 de Abril de 2017.

COMUNIQUESE, NOTIFIQUESE Y CUMPLASE

Se expide en Bogotá D.C., el 12 de Enero de 2022

Este espacio, hasta la firma se considera en blanco.

LUCIA AYALA RODRIGUEZ
DIRECTOR(A) TECNICO DE DISPOSITIVOS MEDICOS Y OTRAS TECNOLOGIAS
Proyectó: Legal: ymorenom, Técnico: jgonzalezc

Signature Not
Verified

Firmado digitalmente por
LUCIA AYALA
RODRIGUEZ
Fecha: 2022/01/17
05:53:44 COT
Razón: Invima
Locación: BOGOTA D.C.,
Colombia

Pagina 2 de 2