



La salud  
es de todos

Minsalud

## COMISIÓN REVISORA

### SALAS ESPECIALIZADAS DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS Y DISPOSITIVOS MÉDICOS Y REACTIVOS DE DIAGNÓSTICO IN VITRO Y LA DIRECCIÓN DE COSMÉTICOS, ASEO, PLAGUICIDAS Y PRODUCTOS DE HIGIENE DOMÉSTICA

#### ACTA No. 1

#### SESIÓN EXTRAORDINARIA – CONJUNTA

18 DE AGOSTO DE 2021

#### ORDEN DEL DÍA

**Fecha:** 18 de agosto de 2021  
**Hora:** 7:30 a.m.  
**Lugar:** Sesión Virtual (TEAMS)

#### ORDEN DEL DÍA

##### 1. VERIFICACIÓN DE QUÓRUM

Siendo las 8:00 horas, previa verificación del quórum, se da inicio a la Sesión Extraordinaria Conjunta de las Salas Especializadas de Medicamentos, de Dispositivos Médicos y Reactivos de Diagnóstico In Vitro y la Dirección de Cosméticos, Aseo, Plaguicidas y Productos de Higiene Doméstica, convocada por la Dirección General del INVIMA teniendo en cuenta lo contemplado en el Artículo 3 de la Resolución 2007025594 de 2007, que se desarrolla por el por canal virtual debido a la emergencia sanitaria generada por el COVID-19, con el objeto de estudiar las solicitudes presentadas por usuarios internos y externos:

Por la Sala Especializada de Medicamentos:

**Dr. GUILLERMO JOSE PEREZ BLANCO**  
**Dr. MANUEL JOSÉ MARTÍNEZ OROZCO**  
**Dr. JESUALDO FUENTES GONZÁLEZ**  
**Dr. MARIO FRANCISCO GUERRERO PABÓN**  
**Dr. JOSÉ GILBERTO OROZCO DÍAZ**

Acta Conjunta No. 1 de 2021

EL FORMATO IMPRESO, SIN DILIGENCIAR, ES UNA COPIA NO CONTROLADA

ASS-RSA-FM045 V01 19/01/2018



La salud  
es de todos

Minsalud

Por la Sala Especializada de Dispositivos Médicos y Reactivos de Diagnóstico In Vitro

**Dra. LUCIA AYALA RODRIGUEZ**  
**Dr. JAIME RODRIGO RIVERA BARRERO**  
**Dra. NATIVIDAD POVEDA CABEZAS**  
**Dra. CAROLINA SALAZAR LÓPEZ**  
**Dra. ESPERANZA PEÑA TORRES**  
**Dra. MARÍA EUGENIA GONZALÉZ RODRÍGUEZ**  
**Dr. ANDERSON BERMON ANGARITA**

Profesionales de Apoyo:

**Dra. RUTH LIBIA OSPINA MORENO**  
**Dr. MARCELO ANTONIO BERMUDEZ ROMERO**  
**Dra. SILVYA JULIANA VERA CALA**

Por la Dirección de Cosméticos, Aseo, Plaguicidas y Productos de Higiene Doméstica

**Dra. EDILSA LUCÍA AGUIRRE BARAJAS**

Se verifica que existe quórum deliberatorio y decisorio, razón por la cual se inicia la sesión virtual.

Secretario:

**ING. MUKOIL AHMED ROMANOS ZAPATA**  
**SEDMRDI**

## **2. TEMAS A TRATAR**

**2.1.** Lucía Ayala Rodríguez en calidad de Directora Técnica de Dispositivos Médicos y Otras Tecnologías, solicita se conceptúe si los productos que actualmente están registrados como Dispositivos Médicos, como soluciones, jabones, pañitos, con componentes de Clorhexidina, Alcohol, Yodopovidona, cuya indicación de uso es la de limpieza y desinfección de la piel, son considerados Dispositivos Médicos, de conformidad con el Decreto 4725 de 2005, Medicamentos de conformidad con el Decreto 677 de 1995, Cosméticos de conformidad con la Decisión 833 de 2018 de la Comunidad Andina o Productos de Higiene Doméstica de conformidad con la Decisión 706 de 2008 de la Comunidad Andina.

### **DEFINICIONES:**

**DISPOSITIVO MÉDICO PARA USO HUMANO.** *Se entiende por dispositivo médico para uso humano, cualquier instrumento, aparato, máquina, software, equipo biomédico u otro artículo similar o relacionado, utilizado sólo o en combinación, incluyendo sus*

**Acta Conjunta No. 1 de 2021**

EL FORMATO IMPRESO, SIN DILIGENCIAR, ES UNA COPIA NO CONTROLADA

ASS-RSA-FM045 V01 19/01/2018



**componentes, partes, accesorios y programas informáticos que intervengan en su correcta aplicación, propuesta por el fabricante para su uso en:**

- a) Diagnóstico, prevención, supervisión, tratamiento o alivio de una enfermedad;**
- b) Diagnóstico, prevención, supervisión, tratamiento, alivio o compensación de una lesión o de una deficiencia;**
- c) Investigación, sustitución, modificación o soporte de la estructura anatómica o de un proceso fisiológico;**
- d) Diagnóstico del embarazo y control de la concepción;**
- e) Cuidado durante el embarazo, el nacimiento o después del mismo, incluyendo el cuidado del recién nacido;**
- f) Productos para desinfección y/o esterilización de dispositivos médicos.**

**Los dispositivos médicos para uso humano, no deberán ejercer la acción principal que se desea por medios farmacológicos, inmunológicos o metabólicos. Decreto 4725 de 2005.**

**El Decreto 4725 de 2005 en su artículo 7, regla 15, el cual cita:**

**“...Regla 15. Todos los productos destinados específicamente a usos de desinfección, limpieza, enjuague o, en su caso, a la hidratación de lentes de contacto, se incluirán en la clase IIb.**

**Todos los productos que se destinen específicamente a la desinfección de dispositivos médicos, se incluirán en la clase IIa.**

**La presente regla no se aplicará a productos destinados a la limpieza de dispositivos médicos que no sean lentes de contacto mediante acción física...”**

**MEDICAMENTO. Es aquel preparado farmacéutico obtenido a partir de principios activos, con o sin sustancias auxiliares, presentado bajo forma farmacéutica que se utiliza para la prevención, alivio, diagnóstico, tratamiento, curación o rehabilitación de la enfermedad. Los envases, rótulos, etiquetas y empaques hacen parte integral del medicamento, por cuanto éstos garantizan su calidad, estabilidad y uso adecuado. Decreto 977 de 1995.**

**COSMÉTICO. Toda sustancia o formulación destinada a ser puesta en contacto con las partes superficiales del cuerpo humano (epidermis, sistema piloso y capilar, uñas, labios y órganos genitales externos) o con los dientes y las mucosas bucales, con el fin exclusivo o principal de limpiarlos, perfumarlos, modificar o mejorar su aspecto, protegerlos, mantenerlos en buen estado o corregir los olores corporales. Decisión 833 de 2018.**

**PRODUCTO DE HIGIENE DOMÉSTICA: Es aquella formulación cuya función principal es remover la suciedad, desinfectar, aromatizar el ambiente y propender el cuidado de utensilios, objetos, ropas o áreas que posteriormente estarán en contacto con el ser humano independiente de su presentación comercial. Esta definición no incluye aquellos productos cuya formulación tiene por función principal el remover la suciedad, desinfectar y propender**

Acta Conjunta No. 1 de 2021

EL FORMATO IMPRESO, SIN DILIGENCIAR, ES UNA COPIA NO CONTROLADA

ASS-RSA-FM045 V01 19/01/2018



**el cuidado de la maquinaria e instalaciones industriales y comerciales, centros educativos, hospitalarios, salud pública y otros de uso en procesos industriales. Decisión 706 de 2008.**

**CONCEPTO: Una vez analizada y evaluada la información allegada, la Sala Especializada de Dispositivos Médicos y Reactivos de Diagnóstico In Vitro, la Sala Especializada de Medicamentos y la Dirección de Cosméticos, Aseo, Plaguicidas y Productos de Higiene Doméstica, en sesión conjunta, conceptúan que:**

**A. Productos con CLORHEXIDINA:**

**Los productos que contengan Clorhexidina serán considerados cosméticos de acuerdo con las concentraciones y usos establecidos en los listados internacionales de conformidad con el artículo 4 de la Decisión 833 de 2018 de la Comunidad Andina de Naciones, o la norma que la modifique, adicione o sustituya, con indicación de uso como cosmético y que en ningún momento reivindique una indicación de desinfección y/o terapéutica:**

**“...Artículo 4.- Los productos cosméticos que se comercialicen en la Subregión Andina, deberán cumplir con los listados internacionales sobre ingredientes que pueden incorporarse o no a los productos cosméticos y sus correspondientes funciones y restricciones o condiciones de uso.**

**Se reconocen, para tales efectos:**

- **Las listas y disposiciones emitidas por la Food & Drug Administration de los Estados Unidos de Norte América (FDA) que le sean aplicables;**
- **Los listados de ingredientes cosméticos de The Personal Care Products Council;**
- **Las Directivas o Reglamentos de la Unión Europea que se pronuncien sobre ingredientes cosméticos; y**
- **Los listados de ingredientes cosméticos de Cosmetics Europe – The Personal Care Association.**

**En tanto las Autoridades Nacionales Competentes no se pronuncien al amparo del artículo 5 de la presente Decisión, los Países Miembros utilizarán el listado menos restrictivo...”**

**Para productos que contengan Clorhexidina que declaren indicaciones para remover la suciedad, desinfectar, aromatizar el ambiente y propender el cuidado de utensilios, objetos, ropas o áreas que posteriormente estarán en contacto con el ser humano, serán considerados productos de Higiene Doméstica, para lo cual deben cumplir con lo establecido en la Decisión 706 de 2008 de la Comunidad Andina de Naciones, o la norma que la modifique, adicione o sustituya.**

Acta Conjunta No. 1 de 2021

EL FORMATO IMPRESO, SIN DILIGENCIAR, ES UNA COPIA NO CONTROLADA

ASS-RSA-FM045 V01 19/01/2018



***Para productos que contengan Clorhexidina que declaren indicaciones terapéuticas serán considerados Medicamentos, para lo cual deben cumplir con lo establecido en Decreto 677 de 1995, o la norma que lo modifique, adicione o sustituya.***

***Para productos que contengan Clorhexidina que declaren indicación de desinfección de dispositivos médicos o su acción principal sea mecánica, serán considerados dispositivos médicos, para lo cual deben cumplir con lo establecido en el Decreto 4725 de 2005, o la norma que lo modifique, adicione o sustituya.***

***Un producto que contenga Clorhexidina y pueda quedar incluido en más de una categoría de uso (Medicamento, Dispositivo Médico, Cosmético o Producto de Higiene Doméstica) debecumplir con los respectivos estándares para manufactura, importacióny evaluación.***

***Un registro sanitario o una notificación sanitaria obligatoria, debe amparar sólo una categoría de uso (Medicamento, Dispositivo Médico, Cosmético o Producto de Higiene Doméstica), por lo tanto, en la información del producto se debe indicar claramente la categoría de uso. Un titular que considere que su producto puede ser incluido en más de una categoría de uso, deberá solicitar registro sanitario o la notificación sanitaria obligatoria, de manera independiente en cada categoría.***

***De conformidad con lo anteriormente descrito, se recomienda el llamado a revisión de oficio a los productos que contengan Clorhexidina y estén amparados con registro sanitario como dispositivo médico, con indicación de uso para limpieza y desinfección de la piel, de conformidad con los artículos 33 y 34 del Decreto 4725 de 2005, con el fin de excluir esta indicación.***

#### **B. Productos con ALCOHOL ISOPROPÍLICO:**

***Los productos que contengan Alcohol Isopropílico serán considerados cosméticos de acuerdo con las concentraciones y usos establecidos en los listados internacionales de conformidad con el artículo 4 y el anexo técnico de la Decisión 833 de 2018 de la Comunidad Andina de Naciones o la norma que la modifique, adicione o sustituya, con indicación de uso como cosmético y que en ningún momento reivindique una indicación terapéutica:***

***“...Artículo 4.- Los productos cosméticos que se comercialicen en la Subregión Andina, deberán cumplir con los listados internacionales sobre ingredientes que pueden incorporarse o no a los productos cosméticos y sus correspondientes funciones y restricciones o condiciones de uso.***

***Se reconocen, para tales efectos:***

- Las listas y disposiciones emitidas por la Food & Drug Administration de los Estados Unidos de Norte América (FDA) que le sean aplicables;***
- Los listados de ingredientes cosméticos de The Personal Care Products Council;***

Acta Conjunta No. 1 de 2021

EL FORMATO IMPRESO, SIN DILIGENCIAR, ES UNA COPIA NO CONTROLADA

ASS-RSA-FM045 V01 19/01/2018



- **Las Directivas o Reglamentos de la Unión Europea que se pronuncien sobre ingredientes cosméticos; y**
- **Los listados de ingredientes cosméticos de Cosmetics Europe – The Personal Care Association.**

**En tanto las Autoridades Nacionales Competentes no se pronuncien al amparo del artículo 5 de la presente Decisión, los Países Miembros utilizarán el listado menos restrictivo...”**

**Para productos que contengan Alcohol Isopropílico que declaren indicaciones para remover la suciedad, desinfectar, aromatizar el ambiente y propender el cuidado de utensilios, objetos, ropas o áreas que posteriormente estarán en contacto con el ser humano, serán considerados productos de Higiene Doméstica, para lo cual deben cumplir con lo establecido en la Decisión 706 de 2008 de la Comunidad Andina de Naciones, o la norma que la modifique, adicione o sustituya.**

**Para productos que contengan Alcohol Isopropílico que declaren indicaciones terapéuticas serán considerados Medicamentos, para lo cual deben cumplir con lo establecido en Decreto 677 de 1995, o la norma que lo modifique, adicione o sustituya.**

**Para productos que contengan Alcohol Isopropílico que declaren indicación de desinfección de dispositivos médicos o su acción principal sea mecánica, serán considerados dispositivos médicos, para lo cual deben cumplir con lo establecido en el Decreto 4725 de 2005, o la norma que lo modifique, adicione o sustituya.**

**Un producto que contenga Alcohol Isopropílico y pueda quedar incluido en más de una categoría de uso (Medicamento, Dispositivo Médico, Cosmético o Producto de Higiene Doméstica) debe cumplir con los respectivos estándares para manufactura, importación y evaluación.**

**Un registro sanitario o una notificación sanitaria obligatoria, debe amparar sólo una categoría de uso (Medicamento, Dispositivo Médico, Cosmético o Producto de Higiene Doméstica), por lo tanto, en la información del producto se debe indicar claramente la categoría de uso. Un titular que considere que su producto puede ser incluido en más de una categoría de uso, deberá solicitar registro sanitario o la notificación sanitaria obligatoria, de manera independiente en cada categoría.**

**De conformidad con lo anteriormente descrito, se recomienda el llamado a revisión de oficio a los productos que contengan Alcohol Isopropílico y estén amparados con registro sanitario como dispositivo médico, con indicación de uso para limpieza y desinfección de la piel, de conformidad con los artículos 33 y 34 del Decreto 4725 de 2005, con el fin de excluir esta indicación.**

Acta Conjunta No. 1 de 2021

EL FORMATO IMPRESO, SIN DILIGENCIAR, ES UNA COPIA NO CONTROLADA

ASS-RSA-FM045 V01 19/01/2018



**C. Productos con YODOPOVIDONA:**

**Los productos que contengan Yodopovidona se encuentran excluidos como cosméticos de acuerdo con la Resolución 1953 de 2017 de la Comunidad Andina de Naciones.**

**Para productos que contengan Yodopovidona que declaren indicaciones terapéuticas serán considerados Medicamentos, para lo cual deben cumplir con lo establecido en Decreto 677 de 1995, o la norma que lo modifique, adicione o sustituya.**

**Para productos que contengan Yodopovidona que declaren indicación de desinfección de dispositivos médicos o su acción principal sea mecánica, serán considerados dispositivos médicos, para lo cual deben cumplir con lo establecido en el Decreto 4725 de 2005, o la norma que lo modifique, adicione o sustituya.**

**Un producto que contenga Yodopovidona y pueda quedar incluido en más de una categoría de uso (Medicamento o Dispositivo Médico) debe cumplir con los respectivos estándares para manufactura, importación y evaluación.**

**Un registro sanitario, debe amparar sólo una categoría de uso (Medicamento o Dispositivo Médico). Por lo tanto, en la información del producto se debe indicar claramente la categoría de uso. Un titular que considere que su producto puede ser incluido en más de una categoría de uso, deberá solicitar registro sanitario, de manera independiente en cada categoría.**

**De conformidad con lo anteriormente descrito, se recomienda el llamado a revisión de oficio a los productos que contenga Yodopovidona y estén amparados con registro sanitario como dispositivo médico, con indicación de uso para limpieza y desinfección de la piel, de conformidad con los artículos 33 y 34 del Decreto 4725 de 2005, con el fin de excluir esta indicación.**

**2.2. Lucía Ayala Rodríguez, como Directora Técnica de Dispositivos Médicos y Otras Tecnologías, solicita se conceptúe si el producto **RIBO-KER/ SOLUCIÓN OFTÁLMICA PARA EL CROSS-LINKING DE LA CÓRNEA**, con radicado 20211048663, es considerado como Dispositivo Médico teniendo en cuenta el Decreto 4725 de 2005 o Medicamento de conformidad con el Decreto 677 de 1995.**

**CONCEPTO: Una vez analizada y evaluada la información allegada, la Sala Especializada de Dispositivos Médicos y Reactivos de Diagnóstico In Vitro y la Sala Especializada de Medicamentos en sesión conjunta, conceptúan que dadas la composición y características del producto **RIBO-KER/ SOLUCIÓN OFTÁLMICA PARA EL CROSS-LINKING DE LA CÓRNEA**, el cual incluye acciones mecánicas y farmacológicas, se cataloga como un dispositivo médico combinado con clasificación riesgo III, de conformidad con la regla 13 del artículo 7 del Decreto 4725 de 2005.**

Acta Conjunta No. 1 de 2021

EL FORMATO IMPRESO, SIN DILIGENCIAR, ES UNA COPIA NO CONTROLADA

ASS-RSA-FM045 V01 19/01/2018



**2.3.** Lucía Ayala Rodríguez como Directora Técnica de Dispositivos Médicos y Otras Tecnologías, solicita se conceptúe si los productos a base de “**DIMETICONA**”, con indicación de uso como antiparasitario “pediculosis” con radicado **20211048663**, son considerados como Dispositivo Médico teniendo en cuenta el Decreto 4725 de 2005 o Medicamento de conformidad con el Decreto 677 de 1995 o Cosmético de conformidad con la Decisión 833 de 2018 de la Comunidad Andina o Productos de Higiene Doméstica de conformidad con la Decisión 706 de 2008 de la **Comunidad Andina**.

**CONCEPTO:** *Una vez analizada y evaluada la información allegada, la Sala Especializada de Dispositivos Médicos y Reactivos de Diagnóstico In Vitro, la Sala Especializada de Medicamentos y la Dirección de Cosméticos, Aseo, Plaguicidas y Productos de Higiene Doméstica en sesión conjunta, conceptúan que los productos a base de Dimeticona para aplicación externa con indicación como antiparasitarios para la pediculosis, son considerados Medicamentos de conformidad con el Decreto 677 de 1995.*

**2.4.** Lucía Ayala Rodríguez como Directora Técnica de Dispositivos Médicos y Otras Tecnologías, solicita se conceptúe si el producto “**DERSANI ORIGINAL/HIDROGEL**”, con radicado **20211048663**, es considerado como Dispositivo Médico teniendo en cuenta el Decreto 4725 de 2005 o Medicamento de conformidad con el Decreto 677 de 1995.

**CONCEPTO:** *Una vez analizada y evaluada la información allegada, la Sala Especializada de Dispositivos Médicos y Reactivos de Diagnóstico In Vitro y la Sala Especializada de Medicamentos en sesión conjunta, teniendo en cuenta la composición e indicaciones para la cicatrización de heridas, conceptúan que los productos “DERSANI ORIGINAL/HIDROGEL” son considerados Medicamentos de conformidad con el Decreto 677 de 1995. El presente concepto aclara los previamente emitidos en las Actas No. 6 del 11 de Julio de 2018, No. 2 del 11 de Marzo de 2020 y No. 5 del 23 de Marzo de 2020.*

**2.5** La doctora Lucía Ayala Rodríguez, Directora Técnica de Dispositivos Médicos y Otras Tecnologías, solicita se emita concepto en el sentido de establecer si el producto: “**PRIMERA DEFENSA**”, con radicado **20201244411** de solicitud de Certificado de No Obligatoriedad, es considerado un dispositivo médico o un medicamento.

**CONCEPTO:** *Una vez analizada y evaluada la información allegada, la Sala Especializada de Dispositivos Médicos y Reactivos de Diagnóstico In Vitro y la Sala Especializada de Medicamentos en sesión conjunta, determinan que se aplaza el concepto final del producto “PRIMERA DEFENSA”, debido a que, por la complejidad de la información científica, durante el tiempo de la sesión, no se alcanzó a conceptuar en su totalidad.*

**Lo anterior de conformidad con lo establecido en la Resolución No. 2017030958 del 31 de julio de 2017” Por la cual se expide el reglamento interno de las Salas Especializadas de la Comisión Revisora y se derogan las resoluciones número 2014033531 del 15 de octubre de 2014 y 2016034601 del 6 de septiembre de 2016”, artículo 12, el cual cita:**

Acta Conjunta No. 1 de 2021

EL FORMATO IMPRESO, SIN DILIGENCIAR, ES UNA COPIA NO CONTROLADA

ASS-RSA-FM045 V01 19/01/2018





***“...SESIONES. Se abrirá la sesión tan pronto como haya quórum, esto es, con la concurrencia de por lo menos la mitad más uno de sus miembros. En cada sesión deberá agotarse el orden del día deliberando y conceptuando sobre todos y cada uno de los asuntos previamente agendados.***

***En el evento que en una sesión no se hubiere agotado el orden del día señalado para ella, se deberán estudiar de manera prioritaria en la siguiente sesión los asuntos pendientes. En el acta de la sesión deberá constar el aplazamiento del concepto para la siguiente sesión y las razones por las cuales el mismo fue pospuesto...”***

Siendo las 17:00 horas del 18 de agosto de 2021, se firma la presente Acta por quienes en ella intervinieron (original firmada).

Por la Sala Especializada de Medicamentos y Productos Biológicos

---

**Dr. Manuel José Martínez Orozco**  
Miembro de SEDM  
Sesión Virtual

---

**Dr. Jesualdo Fuentes González**  
Miembro de SEDM  
Sesión Virtual

---

**Dr. Mario Francisco Guerrero Pabón**  
Miembro de SEDM  
Sesión Virtual

---

**Dr. José Gilberto Orozco Díaz**  
Miembro de SEDM  
Sesión Virtual

---

**Revisó: Dr. Guillermo José Pérez Blanco**  
SEDM de la Comisión Revisora  
Director Medicamentos y Productos Biológicos

Por la Dirección de Cosméticos, Aseo, Plaguicidas y Productos de Higiene Doméstica

---

**Dra. Edilsa Lucía Aguirre Barajas**  
Profesional de Apoyo  
DCAPHD

**Acta Conjunta No. 1 de 2021**  
EL FORMATO IMPRESO, SIN DILIGENCIAR, ES UNA COPIA NO CONTROLADA  
ASS-RSA-FM045 V01 19/01/2018



La salud  
es de todos

Minsalud

Por la Sala Especializada de Dispositivos Médicos y Reactivos de Diagnóstico In Vitro

---

**Dra. Natividad Poveda Cabezas**  
Miembro de SEDMRDI  
Sesión Virtual

---

**Dra. Carolina Salazar López**  
Miembro de SEDMRDI  
Sesión Virtual

---

**Dra. María Eugenia González Rodríguez**  
Miembro de SEDMRDI  
Sesión Virtual

---

**Dr. Esperanza Peña Torres**  
Miembro de SEDMRDI  
Sesión Virtual

---

**Dr. Jaime Rodrigo Rivera Barrero**  
Miembro de SEDMRDI  
Sesión Virtual

---

**Dr. Anderson Bermon Angarita**  
Miembro de SEDMRDI  
Sesión Virtual

---

**Dra. Silvy Juliana Vera Cala**  
Profesional de Apoyo  
Grupo Registros Sanitarios – DDMOT

---

**Dr. Marcelo Antonio Bermúdez Romero**  
Profesional de Apoyo  
Grupo Registros Sanitarios – DDMOT

---

**Dra. Ruth Libia Ospina Moreno**  
Profesional de Apoyo  
DDMOT

---

**Ing. Mukoil Ahmed Romanos Zapata**  
Secretario SEDMRDI

---

**Revisó: Dra. Lucía Ayala Rodríguez**  
SEDMRDI de la Comisión Revisora  
Directora Dispositivos Médicos y Otras Tecnologías

Acta Conjunta No. 1 de 2021

EL FORMATO IMPRESO, SIN DILIGENCIAR, ES UNA COPIA NO CONTROLADA

ASS-RSA-FM045 V01 19/01/2018