

RESOLUCIÓN No. 2012037721 DE 12 de Diciembre de 2012

Por la cual se concede un registro sanitario

El Director 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, y Ley 1437 de 2011.

CONSIDERANDO

QUE ANTE ESTE INSTITUTO SE HA SOLICITADO LA CONCESIÓN DE UN REGISTRO SANITARIO CON BASE EN LA DOCUMENTACIÓN ALLEGADA, PREVIO ESTUDIO TÉCNICO Y LEGAL DE LA DIRECCIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTRAS TECNOLOGÍAS, SE EMITIÓ CONCEPTO FAVORABLE PARA LA AUTORIZACIÓN DE ESTE REGISTRO SANITARIO.

RESUELVE

ARTICULO PRIMERO.- CONCEDER REGISTRO SANITARIO POR EL TÉRMINO DE DIEZ (10) AÑOS A

PRODUCTO: BONFAR® TS - JABON LIQUIDO ANTISEPTICO CON TRICLOSAN - BONFAR®
 REGISTRO SANITARIO NO.: INVIMA 2012DM-0009457 VIGENTE HASTA: **24 ENE 2023**
 TIPO DE REGISTRO: FABRICAR Y VENDER
 TITULAR(ES): LABORATORIOS EUFAR S.A. CON DOMICILIO EN BOGOTA - D.C.
 FABRICANTE(S): LABORATORIOS EUFAR S.A. CON DOMICILIO EN BOGOTA - D.C.
 TIPO DE DISPOSITIVO: NO INVASIVO
 RIESGO: IIA
 COMPOSICIÓN: LAURIL ETER SULFATO DE SODIO 4,2%, COCOAMIDA 1,6%,
 POLIETILENGLICOL 400 0,4%, TRICLOSAN 0,2%, ACIDO LACTICO 0,06%,
 METILPARABENO 0,1%, PROPILPARABENO 0,08%, ACIDO CITRICO 0,02%,
 CLORURO DE SODIO 1,6%, COLOR AZUL BRILLANTE 0,00015%, AGUA
 FILTRADA.
 USOS: ES UN JABON LIQUIDO ANTISEPTICO CON TRICLOSAN
 PRESENTACIÓN COMERCIAL: 20, 30, 50, 60, 100, 120, 140, 150, 200, 240, 250, 300, 350, 500, 600, 700, 750,
 800, 900 ML; 1, 2, 3, 3.75, 3.8, 4 Y 5 LITROS Y 5 GALONES
 VIDA UTIL: 3 AÑOS
 EXPEDIENTE NO.: 20056918
 RADICACIÓN NO.: 2012147149
 FECHA DE RADICACIÓN. 11/12/2012

ARTICULO SEGUNDO.- CONTRA LA PRESENTE RESOLUCIÓN PROCEDE ÚNICAMENTE EL RECURSO DE REPOSICIÓN, QUE DEBERÁ INTERPONERSE ANTE EL DIRECTOR DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTRAS TECNOLOGÍAS, DENTRO DE LOS DIEZ (10) DÍAS SIGUIENTES A SU NOTIFICACIÓN, EN LOS TÉRMINOS SEÑALADOS EN EL CÓDIGO CONTENCIOSO ADMINISTRATIVO.

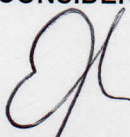
ARTICULO TERCERO.- LA PRESENTE RESOLUCIÓN RIGE A PARTIR DE LA FECHA DE SU EJECUTORIA.

ARTICULO CUARTO.- LOS DERECHOS QUE SE DERIVEN DE ESTA RESOLUCIÓN QUEDARAN SUJETAS AL CONTROL POSTERIOR QUE DEBE REALIZAR EL INSTITUTO NACIONAL DE VIGILANCIA DE MEDICAMENTOS Y ALIMENTOS INVIMA DE CONFORMIDAD CON LO PREVISTO POR EL ARTICULO 22 DEL DECRETO 4725 DE 2005.

COMUNIQUESE, NOTIFIQUESE Y CUMPLASE

DADA EN BOGOTÁ D.C. A LOS 12 DE DICIEMBRE DE 2012

ESTE ESPACIO, HASTA LA FIRMA SE CONSIDERA EN BLANCO.




ELKIN HERNAN OTALVARO CIFUENTES
DIRECTOR DE DISPOSITIVOS MEDICOS Y OTRAS TECNOLOGIAS

Vo. Bo. Técnico *LB*
 Vo. Bo. Legal *AM*
 Aprobó _____