



**CERTIFICADO DE VENTA LIBRE No. 2015000448**

**EL(LA) SUSCRITO(A) DIRECTOR TECNICO DEL INSTITUTO NACIONAL DE VIGILANCIA DE MEDICAMENTOS Y ALIMENTOS - INVIMA**

**A ESTE PRODUCTO SE LE AUTORIZO DESDE EL PUNTO DE VISTA SANITARIO, LA LIBRE COMERCIALIZACION PARA SU CONSUMO EN EL TERRITORIO NACIONAL SIN RESTRICCIONES TECNICO-LEGALES**

**EXPEDIENTE:** 20050141      **RADICACION:** 2015004977      **FECHA:** 2015/01/21

**REGISTRO No.:** INVIMA 2012DM-0008954      **VENCIMIENTO:** 2022/07/19

**ESTADO:** Vigente

**MODALIDAD:** FABRICAR Y VENDER

**PRODUCTO:** GLUTFAR- GLUTARALDEHIDO 2 %- GLUTFAR

**MARCAS:** GHEM®, GLUTFAR®,

**TITULARES:** LABORATORIOS EUFAR S.A. con domicilio en BOGOTA - D.C.,

**FABRICANTE(S):** PRODUCCION Y GESTION S.A. con domicilio en TENJO - CUNDINAMARCA,  
LABORATORIOS EUFAR S.A. con domicilio en BOGOTA - D.C.,

**VIDA UTIL:** 1

**RIESGO:** Ila

**USOS:** ES UN DESINFECTANTE DE ALTO NIVEL DE MATERIAL E INSTRUMENTAL TERMOSENSIBLE. POSEE ACTIVIDAD BACTERICIDA, FUNGICIDA, VIRUCIDA, TUBERCULICIDA Y ESPORICIDA.

**P R E S E N T  
C O M E R C I A L :** 500 mL, 1000 mL, 2000 mL, 3000 mL, 3800 mL, 4000 mL y 5000 mL,

**DESTINO:** AUTORIDADES SANITARIAS COSTA RICA

**OBSERVACIONES:** EL PRESENTE REGISTRO SANITARIO AMPARA LAS SIGUIENTES REFERENCIAS: GLUTFAR® PLUS - GLUTARALDEHIDO 2 %, PH ALCALINO, GLUTFAR- GLUTARALDEHIDO 2 % PH ÁCIDO.  
SE APRUEBAN LAS ETIQUETAS ALLEGADAS PARA LA REFERENCIA: GLUTFAR- GLUTARALDEHIDO 2 % PH ÁCIDO CON EL RADICADO 2013006173 DE FECHA 23 DE ENERO DE 2013.  
SE APRUEBAN LAS ETIQUETAS ALLEGADAS JUNTO CON EL RADICADO NO. 2013120737

La impresión en soporte cartular (papel) es una reproducción del documento original que se encuentra en formato electrónico firmado digitalmente, cuya representación digital goza de plena autenticidad, integridad y no repudio, en cumplimiento de la ley 527 de 1999 (Artículos 6 a 13 y 28) y de la ley 962 de 2005 (Artículo 6)

Esta certificación es valida únicamente en su original y por el termino de la vigencia del registro sanitario, la información contenida en el mismo perderá validez si el registro sanitario sufre alguna modificación que haga que esta no sea compatible con lo amparado por el registro sanitario.

Esta certificación se expide a solicitud del interesado el día 21 de Enero de 2015

**Para todos los efectos legales, es responsabilidad absoluta del titular del registro sanitario el suministro y divulgación de la información que contiene este certificado.**

**NOTA:** La información consignada es fiel copia de la inscrita en la Base de Datos de Registros Sanitarios del INVIMA a la fecha de su expedición. El documento electrónico se puede consultar en la dirección <http://www.invima.gov.co>

**Este espacio, hasta la firma se considera en blanco.**



ELKIN HERNAN OTALVARO CIFUENTES  
DIRECTOR DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTRAS  
TECNOLOGÍAS