



SECRETARÍA DE
SALUD

000000
Bogotá D.C.

SECRETARIA DISTRITAL DE SALUD 01-07-2020 04:19:03
Al Contestar Cite Este No.:2020EE40863 O 1 Fol:0 Anex:0 Rec:3
ORIGEN: 000000.DESPACHO DEL SECRETARIO - N/GOMEZ LO
DESTINO: CONCEJO DE BOGOTA DC/NEIL JAVIER VANEGAS P.
TRAMITE: OFICIOS-RESPUESTA
ASUNTO: PROPOSICION 538 DE 2020 RAD CONCEJO 2020EE6

Doctor
NEIL JAVIER VANEGAS PALACIO
Subsecretario de la Comisión del Plan de
Desarrollo y Ordenamiento Territorial
Concejo de Bogotá
Calle 36 No 28 A 41
Ciudad

CONCEJO DE BOGOTA 02-07-2020 09:03:57
2020ER10824 O 1 Fol:1 Anex:0
ORIGEN: SECRETARIA DE SALUD/ALEJANDRO GOMEZ LOPEZ
DESTINO: COMISION 1ª PERM. PLAN DE DESARROLLO Y ORDENAMIENT
ASUNTO: RESPUESTA A LA PROPOSICIÓN NO.538
OBS: ---

Asunto: Respuesta Proposición 538 "*Comercialización de medicamentos en Bogotá*" Radicado Secretaría Distrital de Salud No. 2020ER33450 de 26/06/2020

Respetado Doctor Vanegas:

Con un atento saludo y según el contenido de las preguntas formuladas en la Proposición referenciada en el asunto, a continuación me permito dar respuesta a las mismas de acuerdo a las competencias de esta Secretaría:

1. ¿Cuáles son los mecanismos autorizados de comercialización de un medicamento?

R// Conforme lo establecido en el Artículo 2.5.3.10.11 del Decreto 780 de 2016 y el Artículo 8 de la Resolución 1403 de 2007, los medicamentos por mandato de normas superiores se comercializan al por mayor en establecimientos farmacéuticos mayoristas: *Laboratorios farmacéuticos, Depósitos de Drogas, Agencias de especialidades farmacéuticas*; en el caso de medicamentos de venta con fórmula médica al detal o de forma minorista, solo deben venderse en establecimientos farmacéuticos minoristas: *Farmacia - Droguería y Droguería* (Ley 23 de 1962, Ley 1122 de 2007, Art. 34, literal d).

Por otra parte, los medicamentos de venta libre o de venta sin fórmula facultativa, se podrán expender, además de los establecimientos antes citados, en almacenes de cadena o de grandes superficies por departamentos y en otros establecimientos comerciales que cumplan con las Buenas Prácticas de Abastecimiento expedidas por el Ministerio de Salud y Protección Social. La comercialización de medicamentos por parte de las Instituciones Prestadoras de Servicios de Salud es realizada a través del proceso de dispensación propio de los Servicios Farmacéuticos de estas entidades o como parte de los procesos de facturación de

los servicios de salud en los que se requieren medicamentos para la prestación de estos por parte de los Prestadores de Servicios de Salud denominándose estos medicamentos de uso institucional.

2. **¿Cuáles son los requisitos para vender medicamentos en una farmacia?**

R// En el entendido de que la farmacia que menciona corresponda a una droguería o a una farmacia-droguería, los requisitos para la venta de medicamentos se encuentran reglamentados principalmente en la Resolución 1403 de 2007 (numerales 1 y 2 del Título 1 - Capítulo 5, numeral 1.1 del Título 1 - Capítulo 2, numeral 3 del Artículo 8) y en el Decreto 780 de 2016 (todo el Capítulo 10), la comercialización de los medicamentos de Control Especial está reglamentada en la Resolución 1478 de 2006, normativa que se complementa con las ya mencionadas.

En las citadas normas principalmente se describen aspectos relacionados con el recurso humano requerido (Dirección Técnica), infraestructura, área mínima (no inferior a 20 metros cuadrados para las droguerías según Resolución 10911 de 1992), procesos y procedimientos permitidos entre otros.

En relación a lo anterior, el numeral 3 del de la Resolución 1403 de 2007 estipula:

“...Establecimientos farmacéuticos minoristas. Cumplirán con las disposiciones que regulan las actividades, procesos y procedimientos establecidos en los Decretos 2200 de 2005 y 2330 de 2006, desarrollados en la presente resolución y el manual que adopta, de la siguiente manera:

*a) **Farmacia-Droguería.** Deberán cumplir con las disposiciones que regulan las actividades y/o procesos de preparaciones magistrales con las limitaciones introducidas en la presente reglamentación, recepción y almacenamiento, distribución física, transporte, dispensación de medicamentos y dispositivos médicos y los procedimientos de inyectología y monitoreo de glicemia con equipo por punción;*

*b) **Droguería.** Deberán cumplir con las disposiciones que regulan las actividades y/o procesos de recepción y almacenamiento, distribución física, transporte, dispensación de medicamentos y dispositivos médicos y los procedimientos de inyectología y monitoreo de glicemia con equipo por punción.”*

3. **¿Qué tipo de medicamentos se pueden vender en un supermercado o tienda y cuáles son los requisitos para vender los mismos?**

El Decreto 3050 de 2005 por el cual se reglamenta el expendio de medicamentos

dispone en el Artículo 1:

"Del expendio de los medicamentos. Los medicamentos que requieran para su venta de la fórmula facultativa, solo se podrán expender en droguerías y farmacias-droguerías.

*Los medicamentos de **venta libre o de venta sin fórmula facultativa**, se podrán expender, además de los establecimientos antes citados, en almacenes de cadena o de grandes superficies por departamentos y en otros establecimientos comerciales que cumplan con las Buenas Prácticas de Abastecimiento expedidas por el Ministerio de la Protección Social."*

A su vez, la Resolución 1403 de 2007 en el párrafo del artículo 8, precisa lo siguiente:

"La presente resolución y el manual que adopta, contiene las Buenas Prácticas de Abastecimiento a que se hace referencia en diferentes normas nacionales..."

Mientras que la Resolución 2955 de 2007 que modificó la Resolución 1403 de 2007 establece:

*"La presente reglamentación se aplicará **a todo establecimiento comercial** que de conformidad con el artículo 1o del Decreto 3050 de 2005 o la norma que lo modifique, adicione o sustituya, venda al detal al público medicamentos sin prescripción médica. Estos establecimientos, **para poder vender al detal medicamentos sin fórmula médica y dispositivos médicos al público**, deberán cumplir con las condiciones esenciales y procedimientos del servicio farmacéutico, especialmente para los procesos de recepción y almacenamiento, distribución, dispensación, embalaje, transporte de medicamentos y dispositivos médicos".*

Teniendo en cuenta lo anterior únicamente pueden ser comercializados medicamentos de venta libre en supermercados y tiendas que cumplan las Buenas Prácticas de Abastecimiento contempladas en la Resolución 1403 de 2007; para lo cual deberán contar con la infraestructura, condiciones de las áreas de almacenamiento, controles de condiciones ambientales como humedad y temperatura, procesos de recepción, almacenamiento, entre otros.

4. ¿Qué actividades de Inspección, Vigilancia y Control de los establecimientos farmacéuticos ejerce el Distrito y qué resultados relacionados con Clausura temporal o definitiva de establecimientos, decomiso de productos, destrucción de artículos o productos hay de esas actividades?

R// La Secretaría Distrital de Salud opera la vigilancia en salud pública en el marco del Decreto 780 de 2016 y de manera específica dinamiza la Vigilancia Sanitaria y Ambiental siguiendo la estructura definida en la Política de Salud Ambiental (Decreto 596 de 2011) la cual tiene ocho líneas de intervención, siendo una de estas la "Línea de Medicamentos Seguros".

Desde esta línea se desarrollan las actividades de inspección, vigilancia y control sanitario a los establecimientos farmacéuticos distribuidores mayoristas (depósitos de drogas) y minoristas (droguerías) ubicados en el Distrito Capital, soportadas según lo establecido en la Ley 9ª de 1979, Resolución 1403 de 2007 (*Artículo 22, numeral 2, literal b.*) y Decreto 780 de 2016 (*Capítulo 10, Artículos 2.5.3.10.28*) y demás normatividad de aplicación. De manera específica se verificarán los requerimientos de acuerdo a lo determinado para cada establecimiento y conforme a los productos farmacéuticos que comercialice, entre los cuales se incluyen los medicamentos, productos fitoterapéuticos, dispositivos médicos entre otros.

En el marco de las intervenciones periódicas de IVC y según resultados de la verificación del cumplimiento de los requisitos dados por las normas sanitarias vigentes se emiten tres tipos de conceptos sanitarios:

- *Concepto sanitario “favorable”*: el establecimiento cumple todos y cada uno de los requerimientos sanitarios.
- *Concepto Sanitario “Favorable con Requerimientos”*: El establecimiento no cumple con la totalidad de los requisitos sanitarios establecidos en las normas vigentes, pero las condiciones sanitarias evidenciadas no conllevan a un riesgo inminente para la salud humana y se otorga un plazo para dar el concepto final.
- *Concepto sanitario “desfavorable”*: el establecimiento no cumplió la totalidad de requerimientos sanitarios o requerimientos dejados en visitas anteriores. Si se evidencia que el establecimiento está generando riesgos en salud pública, se procede a la aplicación de las medidas sanitarias de seguridad establecidas en la Ley 9 de 1979 artículo 576 (suspensión de actividades total o parcial, clausura total o parcial, congelación, decomiso y destrucción de productos), con el consecuente inicio de investigación administrativa con fines sancionatorios.

Todo concepto emitido, deberá quedar registrado en el acta de visita que se realiza a cada uno de los establecimientos. De igual manera, el concepto además puede surgir por solicitud del interesado, por solicitud oficial de otras entidades, o de oficio.

Los resultados de las medidas sanitarias de establecimientos farmacéuticos vigilados por la Línea de Medicamentos y Seguros, relacionadas con clausura temporal, decomiso y/o destrucción de productos, aplicadas durante el período comprendido entre el año 2015 y el mes de mayo de 2020 se presentan en la Tabla 1. Es de resaltar que el mayor número de medidas sanitarias se concentra en droguerías y en productos farmacéuticos, especialmente medicamentos; el incumplimiento obedece en muchos de los casos al hallazgo de productos alterados (*vencidos, fuera de condiciones de almacenamiento recomendadas por el fabricante, entre las principales causas*), productos fraudulentos (*que no cuentan con registro sanitario, incumplimiento de rotulado*), venta de productos farmacéuticos bajo fórmula médica en establecimientos no autorizados o desviación

9

del canal comercial (ej. comercialización de medicamentos de uso institucional o exclusivo de entidades de seguridad social en droguerías).

Tabla 1. Medidas Sanitarias Aplicadas Inspección, Vigilancia y Control Sanitario Establecimientos Farmacéuticos - Línea Medicamentos Seguros. Periodo enero 2015 a mayo de 2020

AÑO	TIPO DE MEDIDA SANITARIA APLICADA		
	CLAUSURA	DECOMISO	DESTRUCCION
2015	58	227	7
2016	59	129	1
2017	54	81	1
2018	63	101	2
2019 (a mayo 2020)	25	211	1
TOTAL	259	749	12

Fuente: SISVEA. Base medidas Sanitarias enero 2015 – mayo 2020

Es importante resaltar que la medida sanitaria de “destrucción de productos farmacéuticos” es mínima en los establecimientos farmacéuticos de la Línea de Medicamentos Seguros comparada con las demás medidas señaladas en la tabla 1, teniendo en cuenta que los residuos de éstos productos como los medicamentos, son considerados “*peligrosos*”, por tal razón, la destrucción de los mismos debe ser realizada bajo condiciones especiales descritas por la normatividad, a través de empresas autorizadas por la Secretaría Distrital de Ambiente, para el caso del Distrito Capital; así mismo las disposiciones de la Resolución 371 de 2009 “*Por la cual se establecen los elementos que deben ser considerados en los Planes de Gestión de Devolución de Productos Posconsumo de Fármacos o Medicamentos Vencidos*”...obliga a los establecimientos farmacéuticos como las droguerías entre otros a participar en la implementación de los Planes de Gestión de Devolución de Productos Posconsumo de Fármacos o Medicamentos Vencidos, exigiendo a éstos establecimientos gestionar la disposición final de estos productos, en la cual se contempla la devolución de los mismos al proveedor, para que éste a su vez le dé la adecuada disposición final.

5. ¿Qué disposiciones existen para la venta de medicamentos por teléfono e internet y en qué forma se desarrollan las actividades de Inspección, Vigilancia y control?

R// Se reitera lo mencionado en la pregunta No 3. en relación a lo dispuesto en el Artículo 1 del Decreto 3050 de 2005 (*expendio de medicamentos de venta libre y de venta bajo fórmula médica*); adicionalmente se informa que la comercialización de medicamentos vía telefónica o mediante medios virtuales, debe realizarse con arreglo a las disposiciones de la norma sanitaria Decreto 780 de 2016 (*Capítulo 10*), Resolución 1403 de 2007 (*Artículo 8 y su parágrafo correspondiente; numerales 1 y 2 del Título 1 - Capítulo 5, numeral 1.1 del Título 1 - Capítulo 2, numeral 3 del Artículo 8*) y demás normatividad de aplicación, siempre y cuando se realice a través de establecimientos farmacéuticos, almacenes de cadena o de grandes superficies por departamentos y en otros establecimientos comerciales legalmente constituidos, que cumplan con lo dispuesto en la normatividad sanitaria, con la salvedad que para la venta por estos medios únicamente pueden ser promocionados medicamentos de venta libre (*Artículo 79, Parágrafo 1 Decreto 677 de 1995*). De esta manera la venta de medicamentos por teléfono, página web o internet, no es más que un medio de difusión de los establecimientos comerciales, debidamente constituidos, es decir no se podrán comercializar medicamentos mediante medios virtuales, si simultáneamente no se tiene un establecimiento que cumpla con las condiciones sanitarias vigentes y donde los usuarios puedan reclamar o las autoridades sanitarias puedan verificar dichas condiciones.

6. ¿Cómo se garantiza que quienes vendan medicamentos por internet cumplan la normatividad vigente y como se garantiza la facultad de inspección control y vigilancia por parte de la Secretaría de Salud?

R// La verificación del cumplimiento de la normatividad vigente por parte de las empresas que venden medicamentos por internet se hace a través de la Inspección, vigilancia y Control al establecimiento que está legalmente constituido. Cuando se identifica que no se tiene este respaldo y que se está infringiendo la norma sanitaria, se procede a informar a la autoridad competente que vigila la publicidad engañosa, que para este caso es la Superintendencia de Industria y Comercio y al INVIMA, quien reglamenta sobre la publicidad de medicamentos y tiene competencia en la vigilancia de la misma.

7. ¿Existe un registro o censo distrital de farmacias?

R// La Secretaría Distrital de Salud, con base en las actividades de inspección, vigilancia y control sanitario realizadas entre enero 2014 a diciembre de 2019,

dispone de un censo de 7481 droguerías y 25 farmacias-droguerías ubicadas en el Distrito Capital.

Es importante señalar que la información sobre la dinámica de los establecimientos comerciales que funcionan en la ciudad legalmente constituidos, la registra Cámara de Comercio de Bogotá.

8. ¿Se han realizado incautaciones de medicamentos adulterados o de contrabando? en caso afirmativo indicar qué tipo de medicamentos se incautaron y qué acciones se adelantaron contra los establecimientos donde se comercializaban estos?

R// El contrabando se tipifica como infracción a la legislación aduanera, por tanto, las investigaciones correspondientes son competencia de la Dirección de Impuestos y Aduanas Nacionales-DIAN. Como fue precisado en la respuesta dada al numeral 4 del cuestionario, entre los resultados de las medidas sanitarias de establecimientos vigilados por la Línea de Medicamentos Seguros en las droguerías en el marco de competencias de ésta Secretaría, se encontró que la medida sanitaria de decomiso de productos farmacéuticos (incluidos los medicamentos) obedeció principalmente al hallazgo durante las intervenciones de IVC DE productos alterados (Decreto 677 de 1995 Artículo 2), principalmente por encontrarse vencidos o fuera de condiciones de almacenamiento recomendadas por el fabricante.

Frente a la incautación de medicamentos adulterados, las investigaciones relacionadas con este hecho, son de competencia de la Fiscalía General de la Nación.

9. ¿Se ha detectado compra y venta de medicamentos de uso institucional? en caso afirmativo indicar qué acciones se han adelantado contra quienes venden a los establecimientos de comercio estos medicamentos y contra las farmacias que los distribuyen?

Considerando que la venta o la tenencia de medicamentos de uso institucional en establecimientos no autorizados, contraviene el Parágrafo 1, Artículo 77 del Decreto 677 de 1995, si en el marco de las visitas de inspección, vigilancia y control se identifica esta situación, se procede a aplicar las medidas sanitarias correspondientes, como son el decomiso de los productos y la apertura del proceso sancionatorio al establecimiento que infringe la citada norma. Adicional a lo anterior, si se identifica que los establecimientos que distribuyen estos medicamentos son competencia de ésta Secretaría (*farmacia-droguería, droguerías, depósitos de drogas y agencias de especialidades farmacéuticas*), se realiza la intervención de

IVC correspondiente; si se trata de laboratorios fabricantes de medicamentos, se informa al Instituto Nacional de Vigilancia de Alimentos y Medicamentos – INVIMA, que es la autoridad competente para que realice la actuación respectiva.

10. ¿Cómo garantiza el INVIMA y la Secretaría de Salud que los supermercados y tiendas que venden medicamentos de venta libre cumplan las buenas prácticas de abastecimiento y garanticen adecuadas condiciones de almacenamiento, en especial las relacionadas con pisos, paredes, techos, iluminación, ventilación, rayos, temperatura y humedad?

R// Se reitera la respuesta dada en la pregunta número 3; adicionalmente es de precisar que desde la Línea de Medicamentos Seguros de ésta Secretaría, se desarrollan las actividades de inspección, vigilancia y control sanitario en almacenes de cadena o de grandes superficies por departamentos y en otros establecimientos comerciales que comercialicen medicamentos de venta libre ubicados en el Distrito Capital que en el marco del Decreto 3050 de 2005, soportadas según lo establecido en la Resolución 1403 de 2007 (Parágrafo 2) y demás normatividad de aplicación. De manera específica se verifican los requerimientos de acuerdo a lo determinado en las normas y conforme a los productos farmacéuticos que comercialice, entre los cuales se incluyen adicionalmente los productos fitoterapéuticos, dispositivos médicos y suplementos dietarios entre otros.

Durante las intervenciones periódicas de IVC y según resultados de la verificación del cumplimiento de los requisitos dados por las normas sanitarias vigentes se emiten tres tipos de conceptos sanitarios en dichos establecimientos como son:

Favorable, favorable con requerimiento y desfavorable; la definición de estos conceptos se encuentra en la respuesta al numeral No 4 del cuestionario.

Todo concepto emitido, deberá quedar registrado en el acta de visita que se realiza a cada uno de los establecimientos. De igual manera, el concepto además puede surgir por solicitud del interesado, por solicitud oficial de otras entidades, o de oficio.

Adicionalmente a las visitas de IVC, se realizan operativos en los establecimientos referidos, sobre los productos anteriormente mencionados, y motivo de la consulta, tomando las medidas sanitarias a que haya lugar, conforme a lo dispuesto en la norma sanitaria.

11. ¿Se han realizado estudios para modificar o solicitar la modificación del Decreto 2200 de 2005 y la resolución 1403 de 2007 para adecuarlos a las nuevas condiciones del mercado, la competencia y la tecnología?

Con el fin de dar respuesta a su pregunta me permito aclarar que el Decreto 2200 de 2005 se encuentra derogado y compilado en el Decreto único Reglamentario del Sector Salud 780 de 2016, así mismo la realización de los estudios mencionados no se encuentran contemplados dentro de las funciones de la Secretaría Distrital de Salud de Bogotá, establecidas en el Decreto 507 de 2013; siendo competencia la modificación de la normatividad sanitaria mencionada, del Ministerio de Salud y Protección Social (Decreto 4107 de 2011).

12. ¿Existen estudios sobre la oferta y demanda del talento humano (Químico Farmacéutico y Tecnólogo en Farmacia) para el servicio farmacéutico?

Al igual que lo dicho en la respuesta anterior, las realizaciones de los estudios mencionados no se encuentran contemplados dentro de las funciones de la Secretaría Distrital de Salud de Bogotá, establecidas en el Decreto 507 de 2013; siendo competencia del Ministerio de Salud y Protección Social (Decreto 4107 de 2011)

13. ¿Cuál es la estrategia de la Secretaría de Salud para controlar el expendio de antibióticos sin fórmula médica?

La Secretaría Distrital de Salud realiza visitas periódicas de IVC según lo indicado en los numerales anteriores, en las cuales no se vigila que se cumpla la normatividad sanitaria para la comercialización de un medicamento en particular sino de todos los medicamentos comercializados en los establecimientos de su competencia independientemente de su clasificación farmacológica, condición de venta (ej. Libre o de venta con fórmula médica) etc.; de acuerdo a lo anterior, es importante resaltar la formación académica requerida a las personas encargadas de dispensar o entregar o comercializar medicamentos en las droguerías en Colombia, es un factor que puede influir en que se vendan medicamentos de prescripción médica como los antibióticos sin la presentación de la misma, lo anterior, debido a que a diferencia de otros países, la normatividad vigente (Decreto 780 de 2016 Artículo 2.5.3.10.11 numeral 2) establece que el personal de la droguería a cargo de la dirección técnica (responsable técnico) puede ser un expendedor de drogas, a quien se le otorga una credencial por experiencia y requisitos documentales reglamentados en el Decreto 1070 de 1990; en dichos requisitos no hay exigencias de formación académica de ningún grado para su expedición y en la Resolución 13370 de 1990 la única exigencia de formación académica corresponde a una certificación de terminación de estudios de educación básica primaria; sin embargo tendrá la responsabilidad de la dispensación de los medicamentos y la información sobre su uso adecuado a los

pacientes entre otros aspectos relevantes en el ejercicio a desempeñar en la droguería. Siendo los expendedores de drogas actualmente, el recurso humano encargado de la dirección técnica de la mayoría de droguerías ubicadas en el Distrito Capital.

Lo anterior, es una de las debilidades del recurso humano identificada en la Política Farmacéutica Nacional (CONPES 155 de 2012) que ponen en riesgo el uso racional del medicamento el cual según la definición de la OMS corresponde a que *“Los pacientes reciben la medicación adecuada a sus necesidades clínicas, en las dosis correspondientes a sus requisitos individuales, durante un periodo de tiempo adecuado y al menor coste posible para ellos y para la comunidad”*

La Política Farmacéutica Nacional (CONPES 155 de 2012) refiere:

“1.3 Debilidades de las políticas de formación, educación continuada e información Independiente.

A pesar de los esfuerzos de las asociaciones de droguistas por la formación de sus afiliados, se ha documentado que la formación en el 52% de los casos proviene de cursos cortos, la mayoría (más del 75%) financiados directa o indirectamente por la industria farmacéutica, asunto que preocupa por los potenciales sesgos; mientras que la proporción restante son organizados o financiados por organismos independientes (universidades, INVIMA o Secretarías de Salud) 23”

Para el cumplimiento de los objetivos trazados en la Política Farmacéutica Nacional (PF) en comento, ésta propone como una de sus estrategias:

“3. Adecuación de la oferta y las competencias del recurso humano del sector Farmacéutico.

Esta estrategia busca promover la adecuación de la oferta y calificación del recurso humano a los retos y metas de la PF, a través de programas intersectoriales para la promoción de la profesionalización y especialización en áreas acordes con los retos de desarrollo del sector farmacéutico clínico-asistencial e industrial...”

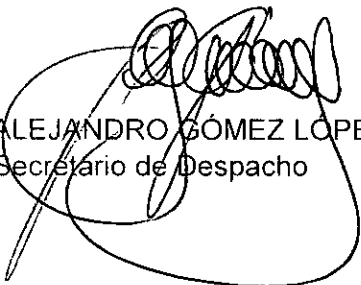
Respecto a lo anterior, la Secretaría Distrital de Salud con el fin de sensibilizar sobre los riesgos inherentes a la comercialización y el uso irracional de los medicamentos, realiza jornadas de información y capacitación a los droguistas en normatividad sanitaria y otros aspectos que propenden por el cumplimiento de la norma sanitaria, estilos de vida saludables etc., sin embargo, estas jornadas no remplazan los requisitos de formación académica y ética con la cual debe contar éste personal para su desempeño. Respecto a lo anterior, la tabla No 2 muestra el número de personas informadas y el número de actividades de información y comunicación realizadas en la Línea de Medicamentos Seguros durante el período indicado:

Tabla 2. Jornadas de Información y Comunicación y Número de Personas Informadas. Línea Medicamentos Seguros. Enero 2016 - diciembre de 2019

AÑO	NUMERO DE ACTIVIDADES EDUCATIVAS	NUMERO DE PERSONAS CAPACITADAS
2016	119	1.902
2017	133	2.737
2018	249	5.598
2019	118	2.531
TOTAL	619	12.768

Fuente: Subredes Integradas de Servicios de Salud E.S.E. -SISA – (Sistema de Vigilancia en Salud Ambiental) -Matriz7523. Enero 2016 a diciembre de 2019

Cordialmente,



ALEJANDRO GÓMEZ LOPEZ
Secretario de Despacho

Elaboró: R. Lorena C.

Revisó: Angie B. / Diane M.

Aprobó: M. Clemencia M. / C.J. Pinto