

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

**RESOLUCIÓN No. 2024051770 de 13 de Noviembre de 2024**  
**Por la cual se concede 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, y ley 1437 de 2011.

**ANTECEDENTES**

Que mediante escrito número 20241171085 de fecha 9 de julio de 2024, el doctor JORGE GUILLERMO LAY JIMENEZ, actuando en calidad de representante legal de la empresa ALC MEDICAL COLOMBIA S.A.S., allega solicitud de registro sanitario para el producto MarchPro™ Guiding Catheter/ Catéter guía a favor de ALC MEDICAL COLOMBIA S.A.S. con domicilio en CALI VALLE DEL CAUCA en la modalidad de IMPORTAR Y VENDER.

Que mediante auto de requerimiento No. **2024019465** del 9 de octubre de 2024, se informa al interesado que una vez revisado el expediente y para continuar con el trámite solicitado debía cumplir con los siguientes requerimientos:

1. *Aportar formulario de solicitud corregido en el sentido de indicar en nombre de producto acorde al certificado de venta libre MarchPro™ Guiding Catheter y nombre genérico del producto Catéter guía MarchPro™*
2. *Acorde al punto anterior, allegar sticker de importador corregido en el nombre genérico del producto.*
3. *Aportar formulario de solicitud corregido en donde se evidencien las referencias separadas por las familias que desea amparar: rectos, MPC, MPD, Headhunter 1, Modified Cerebral (Burke), Simmons 2, HS, RE S, RE SS, REL, C1, C2, MP, MP2, CROSSOVER 1, CROSSOVER 2, RDC, RDC 1, LIMA, 40°, BATES 1, BATES 2, JR4, MPA1, IM, curva J y VTBL*
4. *Anexar en las observaciones del formulario las contraindicaciones y advertencias que se evidencia en el folio 50, 54 y 55: ? (...). Toda vez que esta información es importante para la seguridad y eficacia del producto según lo establecido en el Decreto 4725 de 2005, Artículo 18°. Literal a) numeral 9. Advertencias, precauciones y contraindicaciones; (...).*
5. *Así mismo en el ítem de OBSERVACIONES del formulario el método de esterilización empleado para el producto de la siguiente manera: ESTE DISPOSITIVO SE ESTERILIZO EN OXIDO DE ETILENO.*
6. *Aportar etiqueta de fábrica para cada una de las familias que desea amparar en el presente solicitud.*

Que mediante escrito número 20241269205 de fecha 17 de octubre de 2024, el doctor JORGE GUILLERMO LAY JIMENEZ, actuando en calidad de representante legal de la empresa ALC MEDICAL COLOMBIA S.A.S., allega respuesta al auto requerimiento No. **2024019465** del 9 de octubre de 2024.

**CONSIDERACIONES DEL DESPACHO**

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 del INVIMA, en cumplimiento de los requisitos preceptuados en el Decreto 4725 de 2005 y Decreto 582 de 2017, allega respuesta al auto No **2024019465** del 9 de octubre de 2024, por cuanto para el punto 1, aportan formulario de solicitud corregido en el nombre del producto y nombre genérico acorde al certificado de venta libre aportado, siendo satisfactorio.

Para los puntos 2 y 6 aportan etiqueta de fábrica para las dos familias que van a amparar en la presente solicitud, el sticker del importador se encuentra inmerso en la etiqueta del fabricante siendo satisfactorio.

Para el punto 3, aportan formulario corregido en donde realizan la corrección y dejan dos familias acordes al certificado de venta libre con sus respectivas referencias: Con introductor despegable y Sin introductor despegable, siendo satisfactorio.

Para los puntos 4 y 5 aportan formulario de solicitud incluyendo las advertencias, contraindicaciones y método de esterilización mediante el cual se esteriliza el producto, siendo satisfactorio.

Que, de acuerdo con el artículo 6 de la Resolución 1405 de 2022 “*Por medio de la cual se estructura e implementa el estándar semántico y la codificación para los dispositivos médicos de uso humano y reactivos de diagnóstico in vitro*”, para la comercialización de dispositivos médicos, equipos biomédicos o reactivos de diagnóstico in vitro en

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

**RESOLUCIÓN No. 2024051770 de 13 de Noviembre de 2024**  
**Por la cual se concede 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, y ley 1437 de 2011.

el país, el titular de los registros sanitarios y/o permisos de comercialización deberá obtener el código UDI-DI otorgado por una agencia emisora de códigos y realizar el procedimiento de reporte ante el Invima, establecido en el Capítulo III de la precitada resolución. Lo anterior, so pena de las medidas de seguridad y sanciones a que haya lugar, de conformidad con lo señalado en la Ley 9 de 1979.

Por tanto, la directora de Dispositivos Médicos y Otras Tecnologías del Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos – INVIMA;

**RESUELVE**

**ARTICULO PRIMERO.-** Conceder REGISTRO SANITARIO por el término de DIEZ (10) años a

PRODUCTO: MARCHPRO™ GUIDING CATHETER / CATÉTER GUÍA  
MARCA: APT MEDICAL INC.  
REGISTRO SANITARIO No.: **INVIMA 2024DM-0029804**  
TIPO DE REGISTRO: IMPORTAR Y VENDER  
TITULAR(ES): ALC MEDICAL COLOMBIA S.A.S. con domicilio en CALI - VALLE  
FABRICANTE(S): APT MEDICAL INC. con domicilio en CHINA  
IMPORTADOR(ES): ALC MEDICAL COLOMBIA S.A.S. con domicilio en CALI - VALLE  
ACONDICIONADOR(ES): ALC MEDICAL COLOMBIA S.A.S. con domicilio en CALI - VALLE  
TIPO DE DISPOSITIVO: INVASIVO  
RIESGO: III

COMPOSICIÓN:

PARTES QUE COMPONEN EL DISPOSITIVO MÉDICO	COMPOSICIÓN CUALITATIVA
Consejo	Pellethane 2363 70%W, Negro
Capa externa del catéter distal eje	Pellethane 2363 80AE, 50%Bi2O3, Amarillo
Capa exterior del medio eje del catéter	Pebax 5533, 25%BaSO4, 540C
	Pebax 7233, 25%BaSO4, 540C
Capa externa de la proximal eje del catéter	Grilamid L25, 25%BaSO4, 540C
Capa espesante	PU55D, 40%BaSO4, 540C
Capa intermedia del catéter	304
Capa interna del catéter	PTFE
Revestimiento hidrófilo	PVP
Cubo	PA66-A3EG3,15%GF, Natural
Alivio de tensión	PO
Introduccion pelable	PTFE

USOS: EL CATÉTER GUÍA MARCHPRO™ ESTÁ DESTINADO A ESTABLECER EL ACCESO VASCULAR PERCUTÁNEO DURANTE EL PROCEDIMIENTO INTERVENCIONISTA.

PRESENTACIONES

COMERCIALES: 1 BOLSA POR PRODUCTO / 5 PRODUCTOS POR CAJA  
OBSERVACIONES: EL PRESENTE REGISTRO AMPARA LAS SIGUIENTES REFERENCIAS

Familia	Código, Modelo o Referencia					
Con introduccion despegable	7950090001D	7950095001D	7950100001D	7950105001D	7950090002D	7975055019D
	7950095002D	7950100002D	7950105002D	7950090003D	7950095003D	7980090001D

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

**RESOLUCIÓN No. 2024051770 de 13 de Noviembre de 2024**  
**Por la cual se concede 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, y ley 1437 de 2011.

Familia	Código, Modelo o Referencia					
	7950100003D	7950105003D	7950090004D	7950100004D	7950090005D	7980095003D
	7950095005D	7950100005D	7950105005D	7950055221D	7950055222D	7980055008D
	7955055001D	7955090001D	7955095001D	7955100001D	7955105001D	7980055013D
	7955090002D	7955095002D	7955100002D	7955105002D	7955090003D	7980055016D
	7955095003D	7955100003D	7955105003D	7955090004D	7955100004D	7980055221D
	7955090005D	7955095005D	7955100005D	7955105005D	7955090006D	7990105002D
	7955100006D	7955055007D	7955055008D	7955055009D	7955055010D	7910095001D
	7955055011D	7955055012D	7955055013D	7955090013D	7955055014D	7910105003D
	7955090014D	7955055015D	7955055016D	7955055017D	7955055018D	7975055020D
	7955055019D	7955055020D	7955055221D	7955055222D	7960055001D	7980095001D
	7960090001D	7960095001D	7960100001D	7960105001D	7960090002D	7980105003D
	7960095002D	7960100002D	7960105002D	7960090003D	7960095003D	7980055009D
	7960100003D	7960105003D	7960090004D	7960100004D	7960090005D	7980090013D
	7960095005D	7960100005D	7960105005D	7960090006D	7960100006D	7980055017D
	7960055007D	7960055008D	7960055009D	7960055010D	7960055011D	7980055222D
	7960055012D	7960055013D	7960090013D	7960055014D	7960090014D	7990095003D
	7960055015D	7960055016D	7960055017D	7960055018D	7960055019D	7910105001D
	7960055020D	7960055221D	7960055222D	7960055001D	7960090001D	7910095005D
	7965095001D	7965100001D	7965105001D	7965090002D	7965095002D	7975055221D
	7965100002D	7965105002D	7965090003D	7965095003D	7965100003D	7980105001D
	7965105003D	7965090004D	7965100004D	7965090005D	7965095005D	7980095005D
	7965100005D	7965105005D	7965090006D	7965100006D	7965055007D	7980055010D
	7965055008D	7965055009D	7965055010D	7965055011D	7965055012D	7980055014D
	7965055013D	7965090013D	7965055014D	7965090014D	7965055015D	7980055018D
	7965055016D	7965055017D	7965055018D	7965055019D	7965055020D	7990095001D
	7965055221D	7965055222D	7970055001D	7970090001D	7970095001D	7990105003D
	7970105001D	7970095002D	7970105002D	7970095003D	7970105003D	7910095002D
	7970095005D	7970105005D	7970055007D	7970055008D	7970055009D	7910105005D
	7970055010D	7970055011D	7970055012D	7970055013D	7970090013D	7975055222D
	7970055014D	7970090014D	7970055015D	7970055016D	7970055017D	7980095002D
	7970055018D	7970055019D	7970055020D	7970055221D	7970055222D	7980105005D
	7975055001D	7975090001D	7975095001D	7975100001D	7975105001D	7980055011D
	7975090002D	7975095002D	7975100002D	7975105002D	7975090003D	7980090014D
	7975095003D	7975100003D	7975105003D	7975090004D	7975100004D	7980055019D
	7975090005D	7975095005D	7975100005D	7975105005D	7975090006D	7990105001D
	7975100006D	7975055007D	7975055008D	7975055009D	7975055010D	7990095005D
	7975055011D	7975055012D	7975055013D	7975090013D	7975055014D	7910105002D
	7975090014D	7975055015D	7975055016D	7975055017D	7975055018D	7980055001D

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

**RESOLUCIÓN No. 2024051770 de 13 de Noviembre de 2024**

***Por la cual se concede 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, y ley 1437 de 2011.

Familia	Código, Modelo o Referencia					
						7980105002D
						7980055007D
						7980055012D
						7980055015D
						7980055020D
						7990095002D
						7990105005D
						7910095003D
<b>Sin introductor despegable</b>	7950055001B	7950090001B	7950100001B	7950080002B	7950090002B	7990055009B
	7950100002B	7950080003B	7950090003B	7950100003B	7950090004B	7990080013B
	7950100004B	7950090005B	7950100005B	7950090006B	7950100006B	7990055015B
	7950055007B	7950055008B	7950055009B	7950055010B	7950055011B	7990055018B
	7950055012B	7950055013B	7950080013B	7950090013B	7950055014B	7990055023B
	7950080014B	7950090014B	7950080015B	7950090015B	7950055016B	7990090026B
	7950055017B	7950055018B	7950055019B	7950055020B	7950055221B	7910080002B
	7950055222B	7950055023B	7950055024B	7950055025B	7950080025B	7910100003B
	7950090025B	7950090026B	7950055027B	795055001B	795090001B	7910090006B
	7955095001B	7955100001B	7955105001B	7955080002B	7955090002B	7910055010B
	7955100002B	7955080003B	7955090003B	7955095003B	7955100003B	7910090013B
	7955105003B	7955090004B	7955100004B	7955090005B	7955100005B	7910080015B
	7955090006B	7955100006B	7955055007B	7955055008B	7955055009B	7910055019B
	7955055010B	7955055011B	7955055012B	7955055013B	7955080013B	7910055024B
	7955090013B	7955055014B	7955080014B	7955090014B	7955055015B	7910055027B
	7955080015B	7955090015B	7955055016B	7955055017B	7955055018B	7990055010B
	7955055019B	7955055020B	7955055221B	7955055222B	7955055023B	7990090013B
	7955055024B	7955055025B	7955080025B	7955090025B	7955090026B	7990080015B
	7955055027B	7960055001B	7960090001B	7960095001B	7960100001B	7990055019B
	7960105001B	7960080002B	7960090002B	7960100002B	7960080003B	7990055024B
	7960090003B	7960095003B	7960100003B	7960105003B	7960090004B	7990055027B
	7960100004B	7960090005B	7960100005B	7960090006B	7960100006B	7910090002B
	7960055007B	7960055008B	7960055009B	7960055010B	7960055011B	7910090004B
	7960055012B	7960055013B	7960080013B	7960090013B	7960055014B	7910100006B
	7960080014B	7960090014B	7960055015B	7960080015B	7960090015B	7910055011B
	7960055016B	7960055017B	7960055018B	7960055019B	7960055020B	7910055014B
	7960055221B	7960055222B	7960055023B	7960055024B	7960055025B	7910090015B
	7960080025B	7960090025B	7960090026B	7960055027B	796055001B	7910055020B
	7965090001B	7965095001B	7965100001B	7965105001B	7965080002B	7910055025B
	7965090002B	7965100002B	7965080003B	7965090003B	7965095003B	7990055011B

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

**RESOLUCIÓN No. 2024051770 de 13 de Noviembre de 2024**

***Por la cual se concede 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, y ley 1437 de 2011.

Familia	Código, Modelo o Referencia					
	7965100003B	7965105003B	7965090004B	7965100004B	7965090005B	7990055014B
	7965100005B	7965090006B	7965100006B	7965055007B	7965055008B	7990090015B
	7965055009B	7965055010B	7965055011B	7965055012B	7965055013B	7990055020B
	7965080013B	7965090013B	7965055014B	7965080014B	7965090014B	7990055025B
	7965055015B	7965080015B	7965090015B	7965055016B	7965055017B	7910055001B
	7965055018B	7965055019B	7965055020B	7965055221B	7965055222B	7910100002B
	7965055023B	7965055024B	7965055025B	7965080025B	7965090025B	7910100004B
	7965090026B	7965055027B	7970055001B	7970090001B	7970100001B	7910055007B
	7970080002B	7970090002B	7970100002B	7970080003B	7970090003B	7910055012B
	7970100003B	7970090004B	7970100004B	7970090005B	7970100005B	7910080014B
	7970090006B	7970100006B	7970055007B	7970055008B	7970055009B	7910055016B
	7970055010B	7970055011B	7970055012B	7970055013B	7970080013B	7910055221B
	7970090013B	7970055014B	7970080014B	7970090014B	7970055015B	7910080025B
	7970080015B	7970090015B	7970055016B	7970055017B	7970055018B	7990055012B
	7970055019B	7970055020B	7970055221B	7970055222B	7970055023B	7990080014B
	7970055024B	7970055025B	7970080025B	7970090025B	7970090026B	7990055016B
	7970055027B	7970055001B	7970090001B	7970095001B	7975100001B	7990055221B
	7975105001B	7975080002B	7975090002B	7975100002B	7975080003B	7990080025B
	7975090003B	7975095003B	7975100003B	7975105003B	7975090004B	7910090001B
	7975100004B	7975090005B	7975100005B	7975090006B	7975100006B	7910080003B
	7975055007B	7975055008B	7975055009B	7975055010B	7975055011B	7910090005B
	7975055012B	7975055013B	7975080013B	7975090013B	7975055014B	7910055008B
	7975080014B	7975090014B	7975055015B	7975080015B	7975090015B	7910055013B
	7975055016B	7975055017B	7975055018B	7975055019B	7975055020B	7910090014B
	7975055221B	7975055222B	7975055023B	7975055024B	7975055025B	7910055017B
	7975080025B	7975090025B	7975090026B	7975055027B	7980055001B	7910055222B
	7980090001B	7980100001B	7980080002B	7980090002B	7980100002B	7910090025B
	7980080003B	7980090003B	7980100003B	7980090004B	7980100004B	7990055013B
	7980090005B	7980100005B	7980090006B	7980100006B	7980055007B	7990090014B
	7980055008B	7980055009B	7980055010B	7980055011B	7980055012B	7990055017B
	7980055013B	7980080013B	7980090013B	7980055014B	7980080014B	7990055222B
	7980090014B	7980055015B	7980080015B	7980090015B	7980055016B	7990090025B
	7980055017B	7980055018B	7980055019B	7980055020B	7980055221B	7910100001B
	7980055222B	7980055023B	7980055024B	7980055025B	7980080025B	7910090003B
	7980090025B	7980090026B	7980055027B	7990055001B	7990090001B	7910100005B
	7990100001B	7990080002B	7990090002B	7990100002B	7990080003B	7910055009B
	7990090003B	7990100003B	7990090004B	7990100004B	7990090005B	7910080013B
	7990100005B	7990090006B	7990100006B	7990055007B	7990055008B	7910055015B

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

**RESOLUCIÓN No. 2024051770 de 13 de Noviembre de 2024**  
**Por la cual se concede 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, y ley 1437 de 2011.

Familia	Código, Modelo o Referencia					
						7910055018B
						7910055023B
						7910090026B

**ESTE DISPOSITIVO SE ESTERILIZO EN OXIDO DE ETILENO**

**Precauciones**

No utilizar si el envase está dañado o si la sonda está doblada o dañada.

Para un solo uso. No reutilice, reesterilice ni reprocese este dispositivo. La reutilización, el reprocesamiento o la reesterilización pueden comprometer la integridad estructural del dispositivo y/o hacer que éste no funcione según lo previsto, lo que, a su vez, puede provocar lesiones, enfermedades o la muerte del paciente. La reutilización, el reprocesamiento o la reesterilización también pueden crear un riesgo de contaminación del dispositivo y/o causar infecciones en el paciente o infecciones cruzadas, incluyendo, entre otras, la transmisión de enfermedades infecciosas de un paciente a otro. La contaminación del producto puede provocar lesiones, enfermedades o la muerte del paciente.

Conservar en lugar fresco, oscuro y seco. No exponer las sondas a disolventes o radiaciones ionizantes.

Utilice los catéteres antes de la fecha de caducidad especificada en el envase.

Si se encuentra resistencia en cualquier momento durante la retirada de la guía a través del lumen del Catéter Guía MarchPro™, por favor retire la guía y el Catéter Guía MarchPro™ simultáneamente, en caso de dañar el producto o el vaso.

Verificar que el tamaño, la forma y el estado del catéter son adecuados para el procedimiento específico.

Este dispositivo sólo debe ser utilizado por médicos con una formación completa en técnicas y procedimientos percutáneos intravasculares.

Utilice una inyección manual lenta del agente de contraste siempre que intente opacificar los vasos utilizando este catéter.

Si se encuentra una fuerte resistencia durante la manipulación, interrumpa el procedimiento y determine la causa de la resistencia antes de continuar. Si no se puede determinar la causa de la resistencia, retire el catéter.

Torcer excesivamente el catéter guía MarchPro™ mientras está doblado puede causar daños que podrían resultar en una posible separación a lo largo del eje del catéter. En caso de que el vástago del catéter guía MarchPro™ quede muy doblado, retire todo el sistema (catéter guía MarchPro™, guía metálica e introductor de la vaina del catéter).

Después de su uso, el producto puede ser un riesgo biológico potencial, manejar y desechar con la práctica médica aceptada y la facultad aplicable y las leyes del gobierno local o regulación.

**Contraindicaciones**

Ninguna conocida.

**3 AÑOS**

VIDA ÚTIL:

EXPEDIENTE No.:

20283907

RADICACIÓN No.:

20241171085

**Nota estándar semántico:** Previo a la comercialización de este producto, el titular está en la obligación de dar cumplimiento al artículo 6 de la Resolución 1405 de 2022 “Por medio de la cual se estructura e implementa el estándar semántico y la codificación para los dispositivos médicos de uso humano y reactivos de diagnóstico in vitro”. Este artículo señala que, para la comercialización de dispositivos médicos, equipos biomédicos o reactivos de diagnóstico in vitro en el país, el titular de los registros sanitarios y/o permisos de comercialización deberá

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

**RESOLUCIÓN No. 2024051770 de 13 de Noviembre de 2024**  
**Por la cual se concede 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, y ley 1437 de 2011.

obtener el código UDI-DI otorgado por una agencia emisora de códigos y realizar el procedimiento de reporte ante el Invima, establecido en el Capítulo III de la precitada resolución. Lo anterior, so pena de las medidas de seguridad y sanciones a que haya lugar, de conformidad con lo señalado en la Ley 9 de 1979.

**ARTICULO SEGUNDO: SE APRUEBAN** las etiquetas de fábrica y sticker de importador allegadas bajo radicado 20241269205 de fecha 17 de octubre de 2024 y tarjeta de implante allegada bajo radicado 20241171085 de 9 de julio de 2024.

**ARTICULO TERCERO.** - Contra la presente resolución procede únicamente el Recurso de Reposición, que deberá interponerse ante LA DIRECTORA DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTRAS TECNOLOGÍAS, 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 13 de Noviembre de 2024  
**Este espacio, hasta la firma se considera en blanco.**



**DORIS YOLIMA GOMEZ PARADA**  
**DIRECTOR TÉCNICO DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTRAS TECNOLOGÍAS**  
Proyectó: Legal: salbam, Técnico: gmonroyb Revisó: cordina\_varios