

REPUBLICA DE COLOMBIA



MINISTERIO DE SALUD



DECRETO 549 DE
(29 MAR. 2001)

“Por el cual se establece el procedimiento para la obtención del Certificado de Cumplimiento de la Buenas Practicas de Manufactura por parte de los laboratorios fabricantes de medicamentos que se importen o produzcan en el país”.

EL PRESIDENTE DE LA REPUBLICA DE COLOMBIA

En ejercicio de sus facultades constitucionales y legales, en especial las conferidas en el numeral 11 del artículo 189 de la Constitución Política y el artículo 245 de la Ley 100 de 1993

CONSIDERANDO

Que el inciso segundo del artículo 245 de la Ley 100 de 1993 determina que entre otros, que el Gobierno Nacional reglamentara el régimen de vigilancia sanitaria y control de calidad de los productos de que trata el objeto del Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos – INVIMA - entre los cuales se encuentran los medicamentos.

Que se hace necesario establecer el procedimiento para la obtención del Certificado de Cumplimiento de las Buenas Practicas de Manufactura por parte de los laboratorios fabricantes de medicamentos que se importen o se produzcan en país.

DECRETA

Artículo 1º Procedimiento para la obtención del certificado de Cumplimiento de Buenas Prácticas de Manufactura. El laboratorio fabricante de medicamentos que se produzcan en el país o se importen deberán directamente o través de su representante legal en Colombia, solicitar al Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos – INVIMA- , el Certificado de Cumplimiento de Buenas Prácticas de Manufactura, dentro de los ciento veinte (120) días calendario siguientes a la fecha de publicación de este Decreto, para lo cual se allegará los documentos que se señalan, a continuación:

- a) Prueba de constitución, existencia y representación legal de la entidad peticionaria, cuando sea del caso

- b) Poder debidamente otorgado, si es del caso

“Por el cual se establece el procedimiento para la obtención del Certificado de Cumplimiento de la Buenas Practicas de Manufactura por parte de los laboratorios fabricantes de medicamentos que se importen o produzcan en el país”.

- c) Recibo por concepto del pago de la tarifa correspondiente a la expedición del Certificado de Cumplimiento de Buenas Practicas de Manufactura.
- d) Autoevaluación de la Guía de inspección debidamente diligenciada por el solicitante, en donde conste por parte del laboratorio fabricante que cumple con las BPM vigentes

PARÁGRAFO PRIMERO- Las disposiciones aquí contenidas también serán aplicables a los laboratorios fabricantes que inicien actividades o los laboratorios fabricantes que importen medicamentos, los cuales después de la vigencia de este Decreto deberán cumplir con las Buenas Prácticas de Manufactura y obtener el correspondiente Certificado ante el INVIMA, de conformidad con el procedimiento señalado en este Decreto.

PARÁGRAFO SEGUNDO- Si la solicitud no cumple con los requisitos del presente artículo a la información es insuficiente, se requerirá por una sola vez al solicitante, para que la complemente dentro del término de quince (15) días calendario contados a partir de la fecha de recibo de la respectiva comunicación.

PARÁGRAFO TERCERO- Se entenderá que el interesado a desistido se su solicitud, si efectuando el requerimiento para completar los requisitos, los documentos o las informaciones de que trata el presente artículo no da respuesta en el termino de dos (2) meses. Acto seguido se archivará la solicitud y se efectuara la devolución y entrega de la respectiva documentación en el INVIMA. Así mismo, no habrá lugar a devolución por concepto de pago respectivo.

ARTICULO 2º- Visita de Certificación. Radicada la solicitud ante el Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos – INVIMA- con sus respectivos soportes, el instituto evaluará la documentación y determinará si es procedente efectuar la visita de Certificación de BPM. De ser procedente, programará la visita dentro de noventa (90) días calendario siguientes, para lo cual establecerá un cronograma con el fin de realizar la Visita de Certificación en las instalaciones del laboratorio y/o establecimiento fabricante.

En caso de no ser procedente la visita, deberá informarse al interesado los aspectos que dieron lugar a ello y que deberán ser corregidos por el solicitante dentro de los quince (15) días calendario siguientes. Habrá lugar al rechazo de la solicitud, cuando el solicitante no corrija los aspectos en su totalidad.

PARÁGRAFO PRIMERO- Si del resultado de la visita se concluye que el laboratorio y/o establecimiento no cumple con las BPM vigentes, el INVIMA hará constar dicho incumplimiento junto con las recomendaciones que quedarán consignadas en la respectivas actas de visita, copia de la cual deberá entregarse al interesado al final de la diligencia. En este caso, el interesado deberá presentar una nueva solicitud de Certificación, en un término no inferior a cuatro (4) meses contados a partir de la fecha de esa visita. Así mismo, se aplicará el trámite señalado en el artículo primero de este.

“Por el cual se establece el procedimiento para la obtención del Certificado de Cumplimiento de la Buenas Practicas de Manufactura por parte de los laboratorios fabricantes de medicamentos que se importen o produzcan en el país”.

PARÁGRAFO SEGUNDO – Si del resultado de la visita se establece que el laboratorio fabricante de medicamentos cumple con las Buenas Prácticas de Manufactura, el INVIMA expedirá el Certificado de Cumplimiento dentro de los siguientes quince (15) días calendario, contados a partir de la fecha de Certificación.

ARTICULO 3º - Aceptación de Certificaciones de Otros Países. Cuando se trate de medicamentos importados, se aceptará el Certificado de Cumplimiento de Buenas Prácticas de Manufactura, otorgado por la autoridad competente a los interesados respecto de los laboratorios fabricantes ubicados en los siguientes países: Estados Unidos de Norte América, Canadá, Alemania, Suiza, Francia, Reino Unido, Dinamarca, Holanda, Suecia, Japón y Noruega. También se aceptará el Certificado de Cumplimiento de BPM otorgado por la autoridad competente de la Unión Europea, European Agency for the Evaluation of Medicinal Products (EMA), o por quienes hayan suscrito acuerdos de reconocimiento mutuo en estos países.

ARTICULO 4º - Convenios. El INVIMA podrá celebrar convenios de reconocimiento con las autoridades competentes donde se encuentren los laboratorios y/o establecimientos ubicados en el exterior para efectos de expedir los certificados de Buenas Prácticas de Manufactura de conformidad con la Legislación Sanitaria y la Guía de Inspección vigentes en Colombia

ARTICULO 5º - Contenido del Certificado de Cumplimiento de las Buenas Prácticas de Manufactura. El Certificado de Cumplimiento de las Buenas Prácticas de Manufactura se otorgará especificando las áreas de manufactura, procesos de producción y/o tipo de producto o productos.

ARTICULO 6º- Autoridad Competente. De conformidad con lo dispuesto en el Decreto Ley 1290 de 1994, le corresponde al Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos – INVIMA – o a quien delegue, expedir el Certificado de Cumplimiento de Buenas Prácticas de Manufactura, mediante resolución, en los términos del presente Decreto.

PARÁGRAFO – Contra el acto que niegue o conceda el Certificado de Cumplimiento de las Buenas Prácticas de Manufactura, procederán los recursos previstos en el Código Contencioso Administrativo.

ARTICULO 7º - Vigencia del Certificado de Cumplimiento de las Buenas Prácticas de Manufactura, El Certificado de Cumplimiento de Buenas Prácticas de Manufactura, tendrá una vigencia de cinco (5) años contados a partir de la ejecutoria del acto que lo concede.

PARÁGRAFO- El Certificado de Cumplimiento de Buenas Prácticas de Manufactura, deberá renovarse por un período igual al de su vigencia. Para lo cual se surtirá el procedimiento señalado en este Decreto.

“Por el cual se establece el procedimiento para la obtención del Certificado de Cumplimiento de la Buenas Practicas de Manufactura por parte de los laboratorios fabricantes de medicamentos que se importen o produzcan en el país”.

ARTICULO 8º - Ampliaciones al Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura.

La autorización de productos, área de manufactura y procesos productivos nuevos para un laboratorio de fabricación de medicamentos certificado con el cumplimiento de Buenas Prácticas de Manufactura, requerirá de la respectiva Certificación, para lo cual se surtirá el procedimiento dispuesto en el presente Decreto.

ARTICULO 9º - Cancelación del Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura.

El certificado de Cumplimiento de Buenas Prácticas de Manufacturas se concede en razón a que el laboratorio fabricante cumple con los requisitos exigidos para su expedición. Por consiguiente, si en uso de las facultades de inspección, vigilancia y control, la autoridad sanitaria competente encuentra posteriormente que se han incumplido las Buenas Prácticas de Manufactura, procederá a la Cancelación de la Certificación, mediante acto debidamente motivado, contra el cual procederán los recursos de acuerdo con lo previsto en el Código Contencioso Administrativo, sin perjuicio de la aplicación de las medidas sanitarias de seguridad, si a ello hubiere lugar, cuando se trate de los laboratorios fabricantes de medicamentos ubicados en Colombia. Para el caso de medicamentos importados, además, procederá a prohibir el ingreso y comercialización en nuestro país del medicamento de que se trate, sin perjuicio de adelantar el respectivo proceso sancionatorio, de conformidad con lo previsto en el Título VIII del Decreto 677 de 1995.

PARÁGRAFO- El laboratorio fabricante de medicamentos producidos en el país que no obtengan el Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura expedido por el INVIMA, no podrán continuar la fabricación de medicamentos. Para el caso de los medicamentos importados, se prohibirá el ingreso de los productos al país.

ARTICULO 10º - Notificación. El presente Decreto se notificará a la Organización Mundial de Comercio OMC, Comunidad Andina de Naciones CAN y Tratado de Libre Comercio TLC G3, a través del sistema de información sobre medidas de Normalización y Procedimientos de Evaluación de conformidad con las normas vigentes.

ARTICULO 11º - Vigencia. El presente Decreto rige a partir de la fecha de su publicación y deroga las normas que le sean contrarias.

PUBLÍQUESE Y CÚMPLASE

Dado en Bogotá D.C., a los

29 MAR 2001

**SARA ORDÓÑEZ NORIEGA
MINISTRA DE SALUD**

