

## DECRETO 3192 DE 1983

(noviembre 21)

Diario Oficial No 36.388, del 30 de noviembre de 1983

### MINISTERIO DE SALUD

**<NOTA DE VIGENCIA: Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>**

Por el cual se reglamenta parcialmente el Título V de la Ley 09 de 1979, en lo referente a fábricas de alcohol y bebidas alcohólicas, elaboración, hidratación, envase, distribución, exportación, importación y venta de estos productos y se establecen mecanismos de control en el territorio nacional.

#### Resumen de Notas de Vigencia

##### NOTAS DE VIGENCIA:

- Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012, 'por el cual se establece el reglamento técnico sobre los requisitos sanitarios que se deben cumplir para la fabricación, elaboración, hidratación, envase, almacenamiento, distribución, transporte, comercialización, expendio, exportación e importación de bebidas alcohólicas destinadas para consumo humano', publicado en el Diario Oficial No. 48.517 de 9 de agosto de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013.
- Modificado por el Decreto 365 de 1994, publicado en el Diario Oficial No. 41.220, del 11 de febrero de 1994, 'por el cual se modifica parcialmente el Decreto 3192 de 1983 y se dictan otras disposiciones sobre la materia
- Modificado por el Decreto 761 de 1993, publicado en el Diario Oficial No. 40.843 del 23 de abril de 1993.

### EL PRESIDENTE DE LA REPUBLICA DE COLOMBIA,

en uso de las atribuciones que le confiere el numeral 3o. del artículo 120 de la Constitución Política y la Ley 09 de 1979,

#### DECRETA:

#### CAPITULO I.

#### DISPOSICIONES GENERALES Y DEFINICIONES

**ARTICULO 1o. CAMPO DE APLICACION.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>Las disposiciones del presente Decreto se aplicarán:

- A las fábricas que procesen alcohol utilizado en la elaboración de bebidas alcohólicas.
- A las fábricas de bebidas alcohólicas que funcionen en el territorio nacional.
- A las bebidas alcohólicas que se elaboren, hidraten, envasen, importen y vendan en el territorio nacional.



**ARTICULO 2o. DEFINICIONES.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013> Para efectos del presente Decreto se define como:

- 1.- Fábrica de alcohol <Numeral modificado por el artículo 1o. del Decreto 365 de 1994. El nuevo texto es el siguiente:> El establecimiento en donde se produce alcohol etílico para la elaboración de bebidas alcohólicas.

- Numeral modificado por el artículo 1 del Decreto 365 de 1994, publicado en el Diario Oficial No. 41.220 del 11 de febrero de 1994.

#### Legislación anterior

#### **Texto original del Decreto 3192 de 1983:**

Fábrica de alcohol. El establecimiento en donde se obtiene alcohol etílico utilizado en la elaboración de las bebidas alcohólicas.

- 2.- Fábrica de bebidas alcohólicas. El establecimiento, en donde se elaboran, hidratan y envasan bebidas alcohólicas.
- 3.- Alcohol. El etanol o alcohol etílico procedente de la destilación de productos resultantes de la fermentación de mostos adecuados.
- 4.- Bebida alcohólica. El producto apto para consumo humano que contiene una concentración no inferior a 2.5 grados alcoholimétricos y no tiene indicaciones terapéuticas.
- 5.- Bebida alcohólica alterada. Es toda bebida alcohólica:
  - a). Que ha sufrido transformaciones totales o parciales en sus características fisicoquímicas, microbiológicas u organolépticas por causa de agentes físicos, químicos o biológicos.
  - b). A la cual se le han sustituido total o parcialmente sus componentes principales reemplazándolos o no, por otras sustancias.
  - c). Que ha sido adicionada de sustancias, no autorizadas.
  - d). Que ha sido sometida a tratamientos que simulen, oculten o modifiquen sus características originales.
  - e). Que ha sido adicionada de sustancias extrañas a su composición.
- 6.- Bebida alcohólica fraudulenta. Es aquella:
  - a). Con la apariencia y características generales de la oficialmente aprobada y que no procede de los verdaderos fabricantes.
  - b). Que se designa o expide con nombre o calificativo distinto al que le corresponde.
  - c). Que se denomina como el producto oficialmente aprobado, sin serlo.
  - d). Cuyo envase, empaque o rótulo contiene diseño o declaraciones, que puedan inducir a engaño respecto de su composición u origen.
  - e). Elaborada por un establecimiento, que no haya obtenido licencia sanitaria de funcionamiento.
  - f). Que no posea registro sanitario.
  - g). Que sea importada, sin el lleno de los requisitos señalados por el Ministerio de Salud.
  - h). Que no cumpla con los requisitos técnicos exigidos en este Decreto y en las reglamentaciones posteriores expedidas por el Ministerio de Salud para cada tipo de producto.
- 7.- Licencia Sanitaria de funcionamiento. Autorización que expide el Ministerio de Salud al establecimiento para producir alcohol, elaborar, hidratar y envasar bebidas alcohólicas para el consumo humano, bajo condiciones locativas, técnicas y sanitarias que garanticen la calidad e inocuidad del producto.
- 8.- Registro Sanitario. Autorización que expide el Ministerio de Salud, a una persona natural o jurídica, pública o privada, para elaborar, hidratar, envasar, importar, exportar y vender bebidas alcohólicas, que cumplan con las características de composición, requisitos físico químicos y microbiológicos y que sean aptas para el consumo

humano.

9.- Equipo. El conjunto de maquinaria, utensilios, recipientes, tuberías y demás accesorios que se emplean en la elaboración, hidratación, envase y distribución de alcohol, las bebidas alcohólicas y sus materias primas.

10.- Proceso. Conjunto de etapas sucesivas a las cuales se somete la materia prima para obtener alcohol o bebidas alcohólicas.

11.- Flujo. Movimiento secuencial de materias primas a través de las diferentes etapas del proceso, para obtener el producto final deseado.

12.- Sección. Parte de la fábrica de alcohol o de bebidas alcohólicas donde se lleva a cabo una o más etapas de un proceso.

13.- Materia prima, Sustancias naturales, procesadas o no que constituyen los componentes principales para la producción de alcohol, o la elaboración de una bebida alcohólica apta para consumo humano.

14.- Insumo. Sustancias naturales o sintéticas procesadas o no, utilizadas como componente auxiliar para la elaboración de alcohol o de una bebida alcohólica incluyendo además el material de envase y empaque.

15.- Producto terminado.<Numeral modificado por el artículo 1o. del Decreto 365 de 1994. El nuevo texto es el siguiente:> Todo producto con un grado alcohólico apto para el consumo humano, que se obtiene como resultado del procesamiento de materias primas, e insumos, o por manipulación (hidratación, envase) de un producto totalmente elaborado.

#### Notas de vigencia

- Numeral modificado por el artículo 1 del Decreto 365 de 1994, publicado en el Diario Oficial No. 41.220 del 11 de febrero de 1994.

#### Legislación anterior

##### **Texto original del Decreto 3192 de 1983:**

Producto terminado. Todo producto apto para el consumo humano, que se obtiene como resultado del procesamiento de materias primas, e insumos o por manipulación, (hidratación, envase) de un producto total o parcialmente elaborado.

### **PRIMERA PARTE.**

## **FABRICAS DE ALCOHOL Y DE BEBIDAS ALCOHOLICAS.**

### **CAPITULO II.**

#### **REQUISITOS DE FUNCIONAMIENTO**



**ARTICULO 3o. ESTABLECIMIENTOS QUE REQUIEREN LICENCIA SANITARIA DE FUNCIONAMIENTO.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013> Todas las fábricas de alcohol y de bebidas alcohólicas deben tener licencia sanitaria de funcionamiento, expedida por el Ministerio de Salud.



**ARTICULO 4o. CONDICIONES SANITARIAS.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013> Las fábricas a que se refiere el artículo anterior cumplirán las siguientes condiciones sanitarias:

a). Estar aisladas de focos de contaminación mediante separación física, sus alrededores se mantendrán limpios, libres de acumulación de basuras y estancamiento de aguas.

b). Sus secciones deben estar totalmente separadas de viviendas y no pueden ser utilizadas como dormitorios.

c). Contar con suficiente abastecimiento de agua potable o instalaciones adecuadas convenientemente distribuidos para las necesidades de las diferentes secciones, de acuerdo con lo previsto en el Título II de la Ley 09 de 1979 y en sus respectivas reglamentaciones. Cuando se trate de fábricas donde se hidraten bebidas alcohólicas a granel deben contar con un desminerglizador o un destilador de agua.

d). Tener sistema de seguridad industrial, en las secciones que lo requieran.

e). Tener una adecuada y suficiente iluminación natural y artificial apropiada a la capacidad y al volumen del local, de acuerdo con lo previsto en el Título III de la Ley 09 de 1979 sobre Salud Ocupacional y en sus respectivas reglamentaciones.

f). Tener una ventilación natural o artificial de tal manera que no haya malos olores en ninguna de las secciones del establecimiento de acuerdo con lo previsto en el Título III de la Ley 09 de 1979 sobre Salud Ocupacional y en sus respectivas reglamentaciones.

g). No permitir la presencia de animales en las diferentes secciones de la fábrica.

h). Tener un adecuado sistema de recolección y almacenamiento de basuras que impidan el acceso y proliferación de insectos, roedores y otras plagas. Además, cumplirán con lo previsto en el Título IV de la Ley 09 de 1979 y sus respectivas reglamentaciones.

i). Los recipientes para almacenamiento de basuras serán de material impermeable, provistos de tapa.

j). Contar con servicios sanitarios, separados para hombres y mujeres, aislados de las diferentes secciones de la fábrica, los cuales se mantendrán permanentemente limpios.

k). Tener una sala independiente de los servicios sanitarios que sirva de guardarropa y cuente con gavetas para cada uno de los operarios.

l). Disponer de un botiquín de urgencias para la prestación de primeros auxilios a los trabajadores.

**PARAGRAFO.** En las secciones de las fábricas de alcohol y de bebidas alcohólicas donde se lleve a cabo algunas de las etapas del proceso no deben encontrarse, objetos ajenos a éste, ni sustancias químicas diferentes a las permitidas en las reglamentaciones sobre prácticas para su elaboración.



**ARTICULO 5o. SECCIONES DE FABRICAS DE ALCOHOL Y DE BEBIDAS ALCOHOLICAS.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013> Toda fábrica de alcohol y de bebidas alcohólicas, para efectos sanitarios debe contar con las siguientes secciones debidamente delimitadas entre sí e identificadas.

a). Sección de recepción y almacenamiento de materia prima e insumos. <Ordinal modificado por el artículo 2o. del Decreto 365 de 1994. El nuevo texto es el siguiente:> El descargue de materia prima en esta sección debe realizarse en condiciones sanitarias, de manera que se evite el deterioro y la contaminación de la misma.

Los envases y empaques se almacenarán en forma tal que se evite su contaminación y se asegure su correcta conservación. Todos los recipientes que se encuentren en esta sección, deben estar correctamente rotulados. Las materias primas deben almacenarse sobre estibas o durmientes.

#### Notas de vigencia

- Ordinal modificado por el artículo 2 del Decreto 365 de 1994, publicado en el Diario Oficial No. 41.220 del 11 de febrero de 1994.

#### Legislación anterior

### **Texto original del Decreto 3192 de 1983:**

Sección de recepción y almacenamiento de materia prima e insumos. El descargue de materia prima en esta sección debe realizarse en condiciones sanitarias, de manera que se evite el deterioro y la contaminación de la misma.

Los envases y empaques se almacenarán en forma tal que se evite su contaminación y se asegure su correcta conservación. Todos los recipientes que se encuentren en esta sección, deben estar correctamente rotulados. Las materias primas deben almacenarse sobre estibas o durmientes que tendrán una altura de 0.30 metros mínimo.

b). Sección de lavado de envase. <Ordinal modificado por el artículo 2o. del Decreto 365 de 1994. El nuevo texto es el siguiente:> Esta sección debe contar con un sistema adecuado de lavado de botellas con un flujo de agua corriente.

Las botellas nuevas podrán ser enjuagadas con agua corriente o sopladadas con los dispositivos correspondiente, o con cualquier otra clase de mecanismo que garantice el desalojo de elementos o partículas extrañas o contaminantes.

### Notas de vigencia

- Ordinal modificado por el artículo 2 del Decreto 365 de 1994, publicado en el Diario Oficial No. 41.220 del 11 de febrero de 1994.

### Legislación anterior

### **Texto original del Decreto 3192 de 1983:**

Esta sección debe contar con un equipo adecuado de lavado de botellas que asegure su completa desinfección.

c). Sección de proceso. <Ordinal modificado por el artículo 2o. del Decreto 365 de 1994. El nuevo texto es el siguiente:> En esta sección las diferentes etapas del proceso deben realizarse en óptimas condiciones sanitarias y de limpieza, en tal forma que su flujo sea secuencial, evitando manipulación y todo tipo de contaminación.

### Notas de vigencia

- Ordinal modificado por el artículo 2 del Decreto 365 de 1994, publicado en el Diario Oficial No. 41.220 del 11 de febrero de 1994.

### Legislación anterior

### **Texto original del Decreto 3192 de 1983:**

En esta sección las diferentes etapas del proceso deben realizarse en óptimas condiciones sanitarias y de limpieza, en tal forma que su flujo sea secuencial, permitiendo la menor manipulación y contaminación posible.

d). Sección de almacenamiento de productos terminados. Debe conservarse en óptimas condiciones sanitarias y de limpieza de modo que facilite las labores de entrega.

e). Sección de control de calidad. Dotada con el equipo necesario para realizar controles físico - químicos y microbiológicos de la materia prima, del producto en proceso, del producto terminado, del lavado de envase y del agua. Si el control de calidad se hace a través de contrato, deberá disponer de los mecanismos para los controles mínimos de calidad.



**ARTICULO 60. CONTRATO DE SERVICIOS DE LABORATORIO.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013> <Artículo modificado por el artículo 3o. del Decreto 365 de 1994. El nuevo texto es el siguiente:> Laboratorios de control de calidad. Toda fábrica de alcohol o bebidas alcohólicas deberán contar dentro de sus instalaciones con laboratorio para el control de calidad de sus productos con el fin de realizar los controles necesarios permanentes a la materia prima, producto en proceso, producto terminado,

envase y empaque de cada uno de los lotes de producción.

Cuando se requieran análisis de gran precisión no rutinarios y no se cuente con el equipo adecuado se deberán contratar los servicios de un laboratorio de control de calidad con licencias sanitaria de funcionamiento vigente para tales fines y deberá llevar los protocolos analíticos conforme con lo dispuesto en el artículo 8o. del Decreto 3192 de 1983.

Cuando el laboratorio de control de calidad determine, que la bebida procesada ha sido alterada, deberá informar al Ministerio de Salud dentro de los cinco 859 días siguientes a que tenga conocimiento del hecho. Igual procedimiento se seguirá cuando se determine que la bebida que pretende ser distribuida es fraudulenta.

Finalmente, en aras a garantizar el profesionalismo, la contratación a que se refiere el presente artículo deberá recaer sobre laboratorios de reconocida idoneidad.

#### Notas de vigencia

- Artículo modificado por el artículo 3 del Decreto 365 de 1994, publicado en el Diario Oficial No. 41.220 del 11 de febrero de 1994.

#### Legislación anterior

##### **Texto original del Decreto 3192 de 1983:**

Las fábricas de alcohol y de bebidas alcohólicas que no posean laboratorio propio para el control de calidad de sus productos, deben contratar los servicios de un laboratorio con Licencia Sanitaria de Funcionamiento para la realización de este tipo de control.

El contrato de control de calidad debe incluir supervisión permanente a la fábrica y realización de análisis de control de calidad a la materia prima, producto en proceso, producto terminado, envase y empaque de cada uno de los lotes.



**ARTICULO 7o. CONTROL DE CALIDAD.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013> <Artículo modificado por el artículo 4o. del Decreto 365 de 1994. El nuevo texto es el siguiente:> El Ministerio de Salud vigilará lo relacionado con el control de calidad del alcohol y de bebidas alcohólicas que se realice directamente por el laboratorio de la fábrica.

Las fábricas que en el laboratorio de control de calidad no cuenten con todos los equipos necesarios dentro de sus instalaciones, con el personal correspondiente e infraestructura de laboratorio adecuada para determinar las características físicoquímicas, microbiológicas u organolépticas, así como para verificar que la bebida no ha sido alterada durante su proceso de elaboración, deberán celebrar los contratos correspondientes con terceros legalmente autorizados que cuenten con elementos propios para realizar la actividad. De la misma manera, dentro del control de calidad, será necesario verificar el perfecto estado de los equipos utilizados en el procedimiento.

Finalmente, y con el objeto de poder efectuar el seguimiento adecuado a los inventarios dentro de los procedimientos de control de calidad que adelante directamente el Ministerio de Salud, será obligación de las fábricas de alcohol y bebidas alcohólicas, tener debidamente sistematizados los inventarios, a partir de los insumos, hasta el producto final por referencia y la facturación a terceros.

#### Notas de vigencia

- Artículo modificado por el artículo 4 del Decreto 365 de 1994, publicado en el Diario Oficial No. 41.220 del 11 de febrero de 1994.

#### Legislación anterior

### Texto original del Decreto 3192 de 1983:

El Ministerio de Salud reglamentará lo relacionado con el control de calidad del alcohol y de las bebidas alcohólicas que se realice tanto directamente por el laboratorio de las fábricas como por laboratorios contratados.

Las fábricas que no posean sección de control de calidad dentro de sus instalaciones, deberán demostrar la existencia de mecanismos mínimos y periódicos de control de calidad.



**ARTICULO 8o. PROTOCOLOS ANALITICOS.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013> Todas las fábricas de alcohol y de bebidas alcohólicas deben llevar un archivo de los protocolos analíticos correspondientes a cada lote de producto elaborado, incluyendo la materia prima, producto en proceso, producto terminado, lavado de envase, agua y material de empaque, los cuales estarán a disposición de las autoridades sanitarias.



**ARTICULO 9o. DIRECCION TECNICA.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013> <Artículo modificado por el artículo 5o. del Decreto 365 de 1994. El nuevo texto es el siguiente:> Las fábricas de alcohol y de bebidas alcohólicas deberán contar mínimo con los servicios de medio tiempo de un director técnico, con título de Químico Farmacéutico, Ingeniero Químico, Químico, Enólogo graduado, con título profesional debidamente reconocido por el Estado y personal capacitado necesario para garantizar las condiciones necesarias del alcohol y de las bebidas alcohólicas.

### Notas de vigencia

- Artículo modificado por el artículo 5 del Decreto 365 de 1994, publicado en el Diario Oficial No. 41.220 del 11 de febrero de 1994.

### Legislación anterior

### Texto original del Decreto 3192 de 1983:

Las fábricas de alcohol y de bebidas alcohólicas contarán con los servicios de un Director Técnico, con título de Químico Farmacéutico, Ingeniero Químico, Etnólogo graduado, con el título de profesional, reconocido por el Estado y el personal capacitado necesario para garantizar las condiciones sanitarias del alcohol y de las bebidas alcohólicas en los términos del presente Decreto.

PARAGRAFO 1o. Si el Director Técnico realiza el control de calidad y supervisa la producción, el contrato de dirección y asesoría técnica debe ser por un tiempo mínimo de 24 horas mensuales. En caso de que sólo realice supervisión en la producción, el contrato deberá ser por un tiempo mínimo de 12 horas mensuales.

PARAGRAFO 2o. Un profesional no podrá ser Director Técnico de más de tres (3) fábricas.



**ARTICULO 10. REQUISITOS DE LOS EQUIPOS.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>El equipo utilizado en las fábricas de alcohol y de bebidas alcohólicas cumplirá con los siguientes requisitos sanitarios mínimos.

- a). Permanecer en buen estado de funcionamiento, sus superficies serán atóxicas, inalterables y lisas, diseñadas de tal manera, que permitan un rápido desmontaje y de fácil acceso para su inspección y limpieza.
- b). Mantenerse permanentemente protegidos contra cualquier tipo de contaminación.
- c). Las cubiertas de mesas y mesones, serán lisas, de bordes redondeados, de material impermeable, inalterable, inoxidable, fáciles de asear y remover y rematados por la cara inferior de la mesa.
- d). Las conexiones y los mecanismos de equipos que requieren lubricante, estarán construidos de manera que éste no entre en contacto con los productos que se procesan.
- e). La limpieza, el lavado y la desinfección de equipos y utensilios que tengan contacto con el alcohol y las bebidas alcohólicas, se hará en tal forma y con elementos o productos que no generen ni dejen sustancias peligrosas durante su

uso.

f). Todas las maquinarias, equipos y herramientas deben ser diseñados, construidos, instalados, mantenidos y operados de manera que eviten las posibles causas de accidentes de acuerdo con el Título III de la Ley 09 de 1979 sobre Salud Ocupacional y sus respectivas reglamentaciones.

**PARAGRAFO.** El uso de lubricantes, utensilios, equipos y productos de limpieza, lavado y desinfección, se ajustarán a las normas que para el efecto establezca el Ministerio de Salud.



**ARTICULO 11. SALA DE MAQUINAS.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>Cuando una fábrica de alcohol o de bebidas alcohólicas posea sala de máquinas, ésta se ubicará separada de las diferentes secciones de la misma para evitar contaminación de los productos y de las materias primas.



**ARTICULO 12. REQUISITOS DEL PERSONAL.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>El personal que labora en las fábricas de bebidas alcohólicas y de alcohol deberá poseer:

- a). Certificado médico en el que conste la ausencia de enfermedades infecto-contagiosas.
- b). Estar dotado de vestuario adecuado para su respectivo trabajo como botas, guantes, gorro, overol o delantal. Estos elementos se mantendrán en perfectas condiciones de conservación y aseo.



**ARTICULO 13. EXAMENES MEDICOS COMPLEMENTARIOS.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>El Ministerio de Salud y los Servicios Seccionales de Salud, podrán ordenar exámenes médicos complementarios o exigir el retiro de personal del contacto directo con el alcohol o las bebidas alcohólicas o con cualquiera de las etapas del proceso, por razones de orden sanitario para los trabajadores o para la comunidad.



**ARTICULO 14. ELEMENTOS DE PROTECCION.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>Los responsables de las fábricas de alcohol y de bebidas alcohólicas deben suministrar al personal que intervenga en las diferentes operaciones de elaboración del producto, los elementos de protección en cantidad y calidad acorde con los riesgos reales o potenciales existentes en los lugares de trabajo.



**ARTICULO 15. NORMAS SOBRE SALUD OCUPACIONAL.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>Los patrones y trabajadores de las fábricas de alcohol y de bebidas alcohólicas, deben cumplir las normas sobre salud ocupacional de acuerdo con lo previsto en el Título III de la Ley 09 de 1979 y sus respectivas reglamentaciones.

### CAPITULO III.

#### LICENCIA SANITARIA DE FUNCIONAMIENTO



**ARTICULO 16. VIGENCIA.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>La Licencia Sanitaria de Funcionamiento de las fábricas de alcohol y de bebidas alcohólicas, tendrá una vigencia de cinco (5) años, contados a partir de la fecha de ejecutoria de la providencia que la conceda, siempre y cuando se conserven las condiciones básicas con las cuales se otorgó.



**ARTICULO 17. DOCUMENTOS PARA EL TRAMITE.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>Para el trámite de la Licencia Sanitaria de Funcionamiento de una fábrica de alcohol o de bebidas alcohólicas el peticionario deberá presentar a la División de Vigilancia de Productos Bioquímicos del Ministerio de Salud o en el Servicio Seccional, quien remitirá a la División de Vigilancia de Productos Bioquímicos del Ministerio de Salud los siguientes documentos:

- a). Solicitud por duplicado, la cual deberá contener la siguiente información:



Nombre o razón social de la fábrica.

Ubicación de la fábrica: ciudad, dirección, número de teléfono.

Nombre y apellidos completos del propietario o del representante legal.

Número del documento de identificación y dirección del propietario, o del representante legal.

Clase de productos que se va a elaborar, hidratar o envasar.

Descripción de la fábrica en cuanto a: área total, ubicación, área de trabajo y características de construcción.

b). Planos elaborados a escala 1:100 los cuales deben contener los siguientes aspectos:

Planta de distribución, indicando la destinación de todas las secciones, esquematizando la ubicación de la maquinaria y el flujo general del proceso.

Instalaciones de agua potable con sus diámetros, tanques de almacenamiento y sistema de tratamiento utilizado.

Red de instalaciones sanitarias con su conexión a cada aparato sanitario, diámetros, pendientes, tuberías de ventilación, cajas y bajantes de aguas lluvias.

Sistema especial de tratamiento de aguas negras en la cual debe figurar el sitio de desagüe final, o en su defecto, certificado de vertimiento de aguas residuales, expedido por la entidad responsable del control.

Los planos presentados deben estar respaldados con el nombre, firma y número de matrícula de arquitecto o ingeniero responsable.

Las edificaciones que requieran certificación de contaminación atmosférica la presentarán adicionalmente, de acuerdo con lo establecido en el Decreto No. 2 de enero 11 de 1982.

c). Descripción de los procesos de elaboración para cada producto.

d). Capacidad de volumen de fermentación, añejamiento y maduración para los productos que lo requieran.

e). Lista de las secciones de la fábrica, descripción de los equipos y maquinarias, facilidades de aseo y estado actual.

f). Organigrama administrativo.

g). Personal: Especificar el número de empleados por sexo:

Personal administrativo,

Personal técnico,

Operarios.

Director técnico: identificación, fotocopia auténtica del contrato de trabajo especificando el horario de labores, fotocopia auténtica del diploma, fotocopia auténtica de la tarjeta profesional o certificado de registro ante el Servicio Seccional de Salud respectivo.

h). Certificado expedido por la Oficina de Planeación, departamental, o municipal en el cual se autorice la ubicación de la fábrica.

i). Certificado actualizado de la constitución y representación legal del solicitante, expedido por la autoridad competente, cuando se trate de persona jurídica. Si se trata de persona natural o jurídica que tenga el carácter de comerciante, debe adjuntarse el registro mercantil.

j). Poder si fuere el caso.

k). Recibo de pago de publicación en el Diario Oficial.

**PARAGRAFO.** Las cooperativas que estén en vía de constitución y realicen cualquier trámite ante el Ministerio de

Salud, demostrarán su existencia y representación legal, mediante una certificación expedida por el Departamento Administrativo Nacional de Cooperativas.



**ARTICULO 18. ESTUDIO DE LA SOLICITUD.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>Una vez recibida la solicitud de Licencia Sanitaria de Funcionamiento la dependencia respectiva, procederá a estudiar la documentación y si llegare a requerir información complementaria la solicitará por medio de auto que deberá ser notificado por Estado.



**ARTICULO 19. PLAZO PARA LA PRESENTACION DE LA INFORMACION COMPLEMENTARIA.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>En el auto que ordena la presentación de documentos o información complementaria se podrá conceder un plazo de 45 días según el caso, para presentarla.



**ARTICULO 20. DECLARACION DE ABANDONO.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>Vencido el plazo a que se refiere el artículo anterior, sin que el interesado hubiere suministrado la información requerida, el Ministerio de Salud declarará mediante resolución motivada el abandono de solicitud de licencia.



**ARTICULO 21. NOTIFICACION DE LA RESOLUCION QUE DECLARE EL ABANDONO.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>La resolución que declare el abandono de la solicitud de la Licencia Sanitaria de Funcionamiento deberá ser notificada personalmente al interesado dentro de los cinco (5) días hábiles siguientes a su expedición y si esto no hubiere sido posible, se hará por edicto, se hará por edicto fijado por cinco (5) días hábiles en un lugar público de la correspondiente dependencia del Ministerio de Salud.



**ARTICULO 22. RECURSO.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>contra la providencia que declare el abandono de la solicitud de licencia procede el recurso de reposición.



**ARTICULO 23. VISITA DE INSPECCION PREVIA.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>Una vez cumplido el trámite a que se refieren los artículos 17, 18 y 19 del presente Decreto y no siendo procedente la declaratoria de abandono se practicará visita de inspección al establecimiento correspondiente, por funcionarios del Ministerio de Salud o de los Servicios Seccionales de Salud, cuando así lo disponga el Ministerio, con el objeto de constatar las condiciones técnico-sanitarias, de higiene y dotación que garanticen un buen funcionamiento del establecimiento.

De la visita de inspección se levantará un acta, que será suscrita por los funcionarios que la practiquen y por el responsable del establecimiento. Los funcionarios con fundamento en la documentación y en las condiciones técnicas sanitarias, higiénicas y de dotación encontradas, emitirán en la misma acta concepto favorable o desfavorable para la expedición de la licencia. Copia del acta en mención quedará en poder del interesado.



**ARTICULO 24. OTORGAMIENTO DE LA LICENCIA SANITARIA DE FUNCIONAMIENTO.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>Si la documentación se encontrare completa y el concepto de la visita de inspección fuere favorable, se expedirá una resolución otorgando la respectiva Licencia Sanitaria de Funcionamiento, la cual se notificará personalmente al interesado dentro de los cinco (5) días hábiles siguientes a su expedición y si esto no fuere posible se notificará por edicto fijado por cinco (5) días hábiles en lugar público de la correspondiente dependencia del Ministerio de Salud.



**ARTICULO 25. PLAZO PARA EL CUMPLIMIENTO DE RECOMENDACIONES.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>Si el concepto de los funcionarios es desfavorable se concederá un plazo hasta de treinta (30) días hábiles prorrogable por una sola vez y por un término igual para que el interesado proceda al cumplimiento de las recomendaciones consignadas en el acta. Esta prórroga se concederá cuando se demuestre plenamente que las causas de su incumplimiento son justificadas.



**ARTICULO 26. NEGACION DE LA LICENCIA SANITARIA DE FUNCIONAMIENTO.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>Transcurrido el término anterior, sin que se hayan cumplido las recomendaciones, el Ministerio de Salud mediante resolución motivada, negará la solicitud de Licencia Sanitaria de Funcionamiento, la cual sólo podrá volverse a solicitar transcurridos treinta (30) días hábiles contados a partir de la ejecutoria de la providencia respectiva.

**ARTICULO 27. NOTIFICACION.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>La resolución que niegue la solicitud de Licencia Sanitaria de Funcionamiento deberá ser notificada personalmente al interesado, dentro de los cinco (5) días hábiles siguientes a su expedición, si esto no fuere posible, se notificará por edicto fijado por cinco (5) días hábiles en un lugar público de la correspondiente dependencia del Ministerio de Salud.

**ARTICULO 28. RECURSO.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>Contra la providencia que concede o niegue la Licencia Sanitaria de Funcionamiento, procede el recurso de reposición.

**ARTICULO 29. CONTENIDO DE LA LICENCIA SANITARIA DE FUNCIONAMIENTO.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>La Licencia Sanitaria de Funcionamiento debe contener:

- a). Número y fecha de la resolución que la otorga.
- b). Vigencia y fecha de vencimiento.
- c). Número de la Licencia Sanitaria de Funcionamiento.
- d). Nombre de la fábrica, dirección, ciudad, departamento.
- e). Nombre del propietario.
- f). Lista de la clase de productos autorizados a elaborar, hidratar o envasar.
- g). Nombre del director técnico.
- h). Responsable del control de calidad.

#### **CAPITULO IV.**

##### **RENOVACION DE LA LICENCIA SANITARIA DE FUNCIONAMIENTO**

**ARTICULO 30. OPORTUNIDAD DE LA SOLICITUD.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>Las fábricas de alcohol y de bebidas alcohólicas que tengan la respectiva Licencia Sanitaria de Funcionamiento y desean renovarla deben solicitar su renovación mínimo con seis (6) meses de anterioridad al vencimiento de la misma.

La documentación y las solicitudes de renovación presentadas fuera del término anterior no serán tramitadas.

**ARTICULO 31. DOCUMENTOS QUE DEBEN ADJUNTARSE.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>Toda solicitud de renovación de Licencia Sanitaria de Funcionamiento debe ir acompañada de:

- a). Planos cuando se hayan realizado modificaciones de ampliaciones a la estructura física de la fábrica, los cuales deben cumplir con lo establecido en el presente Decreto.
- b). Certificado actualizado de la constitución y representación legal del solicitante, expedido por la autoridad competente cuando se trate de persona jurídica. Si se trata de persona natural o jurídica que tenga el carácter de comerciante, deberá adjuntarse el registro mercantil o el certificado de constitución y representación legal expedida por la Cámara de Comercio, según el caso.

- c). Certificado de vencimiento de aguas residuales expedido por el Ministerio de Salud o la entidad competente.
- d). Descripción de los procesos cuando se vayan a elaborar nuevos productos.
- e). Poder si fuere el caso.
- f). Recibo de pago de publicación en el Diario Oficial.



**ARTICULO 32. TRAMITE DE RENOVACION DE LA LICENCIA.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>El trámite de renovación de la Licencia Sanitaria de Funcionamiento se regirá por las normas previstas por el presente Decreto para el trámite de solicitud de licencia.

A toda solicitud de renovación de una Licencia Sanitaria de Funcionamiento presentada dentro del término establecido en el presente Decreto y cuyo concepto de la visita de inspección fuese desfavorable, se le concederá un plazo hasta de treinta (30) días hábiles, prorrogable por una sola vez y por un término igual, para que el interesado proceda al cumplimiento de las recomendaciones consignadas en el acta. Esta prórroga se concederá cuando se demuestre plenamente que las causas del incumplimiento son justificadas.



**ARTICULO 33. NEGACION DE LA RENOVACION DE LA LICENCIA.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>Transcurrido el término contemplado en el artículo anterior, sin que se haya cumplido las recomendaciones, el Ministerio de Salud, mediante resolución motivada, negará la solicitud de renovación de la Licencia Sanitaria de Funcionamiento y sólo podrá solicitarse una nueva licencia transcurridos treinta (30) días hábiles, a partir de la ejecutoria de la providencia que así lo determine, y durante dicho término habrá cierre temporal de la fábrica no pudiéndose elaborar los productos respectivos, hasta cuando se otorgue la nueva Licencia Sanitaria de Funcionamiento.



**ARTICULO 34. NOTIFICACION.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>La resolución que niegue la solicitud de renovación de la Licencia Sanitaria de Funcionamiento deberá ser notificada personalmente al interesado dentro de los cinco (5) días hábiles siguientes a su expedición y si esto no fuere posible, se notificará por edicto fijado por cinco (5) días hábiles en un lugar público de la correspondiente dependencia del Ministerio de Salud.



**ARTICULO 35. RECURSO.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>Contra la providencia que niegue la renovación de Licencia, procede el recurso de reposición.

## **CAPITULO V.**

### **AMPLIACION DE LA LICENCIA SANITARIA DE FUNCIONAMIENTO Y MODIFICACIONES DE LAS**

#### **RESOLUCIONES QUE LAS CONCEDEN**



**ARTICULO 36. NECESIDAD DE AMPLIACION DE LA LICENCIA SANITARIA DE FUNCIONAMIENTO.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>Cuando una fábrica de alcohol o de bebidas alcohólicas con Licencia Sanitaria de Funcionamiento vaya a elaborar, hidratar o envasar una nueva clase de productos o a instalar la sección de control de calidad, el propietario o su representante legal deberá solicitar la ampliación de la respectiva licencia.



**ARTICULO 37. DOCUMENTACION.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>La solicitud de ampliación de la Licencia Sanitaria de Funcionamiento para fábricas de bebidas alcohólicas debe presentarse acompañada de:

- a). Descripción del proceso de elaboración de cada uno de los nuevos productos.
- b). Equipo adicional utilizado.

- c). Número de operarios, indicando si hay aumento de los mismos, de acuerdo con la ampliación solicitada.
- d). Planos, si fuere necesario ampliar la fábrica, los cuales cumplirán con lo establecido en el presente Decreto para concesión de licencias.
- e). Poder si fuere el caso.
- f). Recibo de pago de publicación en el Diario Oficial.



**ARTICULO 38. MODIFICACION DE LAS RESOLUCIONES.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013> Cuando una fábrica de alcohol o de bebidas alcohólicas que posea Licencia Sanitaria de Funcionamiento vigente cambie su dirección técnica, su razón social, objetivo, representación legal o de propietario deberá solicitar la modificación de la resolución por la cual se le concedió la licencia.



**ARTICULO 39. POR CAMBIO DE DIRECCION TECNICA.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013> Cuando una fábrica de alcohol o de bebidas alcohólicas cambie su dirección técnica, deberá solicitar la modificación de la resolución por la cual se le concedió la licencia, presentando ante el Ministerio de Salud o en Servicio Seccional de Salud respectivo, a través del cual se remitirá a la División de Vigilancia de Productos Bioquímicos para su trámite, los siguientes documentos:

- a). Identificación del nuevo Director Técnico.
- b). Fotocopia auténtica del diploma del nuevo Director Técnico.
- c). Fotocopia auténtica del contrato de trabajo especificando el horario de labores.
- d). Fotocopia auténtica de la tarjeta profesional o certificado de registro ante el Servicio Seccional de Salud respectivo.
- e). Poder si fuere el caso.
- f). Recibo de pago de publicación en el Diario Oficial.



**ARTICULO 40. POR CAMBIO DE RAZON SOCIAL.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013> Cuando una fábrica de alcohol o de bebidas alcohólicas que posea Licencia Sanitaria de Funcionamiento cambie de razón social, deberá solicitar la modificación de la resolución por la cual se le concedió, presentando ante el Ministerio de Salud o en el Servicio Seccional de Salud respectivo, a través del cual se remitirá a la División de Vigilancia de Productos Bioquímicos para su trámite, los siguientes documentos:

- a). Certificado de la Cámara de comercio en el cual figure la nueva razón social.
- b). Recibo de pago de publicación en el diario Oficial.
- c). Poder si fuere el caso.



**ARTICULO 41. POR CESION DE LA FABRICA.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013> La sociedad o persona natural cesionaria de una fábrica de alcohol o de bebidas alcohólicas con Licencia Sanitaria de Funcionamiento debe solicitar la modificación de la Licencia ante el Ministerio de Salud o el Servicio Seccional de Salud respectivo a través del cual se remitirá a la División de Vigilancia de Productos Bioquímicos para su trámite.

La solicitud de modificación debe acompañarse de:

- a). Certificado actualizado de la constitución y representación legal del cedente y del cesionario, expedida por la autoridad competente cuando se trata de persona jurídica. Si se trata de persona natural o jurídica que tenga carácter de comerciante, deberá adjuntar el registro mercantil.
- b). copia auténtica del documento de cesión.

c). Poder si fuere el caso.

d). Recibo de pago de publicación en el Diario Oficial.



**ARTICULO 42. VISITA DE INSPECCION.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>La autoridad sanitaria del Ministerio de Salud o de los Servicios Seccionales de Salud, cuando así lo disponga el Ministerio practicará una visita de inspección al establecimiento que solicite ampliación o modificación de la Licencia Sanitaria de funcionamiento y levantará un acta de visita que será suscrita por el funcionario o funcionarios que la practiquen y el responsable del establecimiento. Los funcionarios con fundamento en la documentación, en las condiciones técnicas, sanitarias, higiénicas y de dotación encontradas emitirán concepto favorable o desfavorable en la misma acta para la ampliación o modificación solicitada. Copia del acta quedará en poder del interesado.

Si el concepto de los funcionarios fuere desfavorable se le concederá un plazo hasta de treinta (30) días hábiles prorrogables por una sola vez y por un término igual para que el interesado proceda al cumplimiento de las recomendaciones consignadas en el acta. Esta prórroga se concederá cuando se demuestre plenamente que las causas del incumplimiento sean justificadas.

Transcurrido dicho término sin que hayan cumplido las recomendaciones el Ministerio de Salud, mediante resolución motivada, negará la solicitud de ampliación o de modificación de la Licencia Sanitaria de Funcionamiento, la cual sólo podrá volverse a solicitar transcurridos treinta (30) días hábiles, contados a partir de la ejecutoria de la providencia respectiva.



**ARTICULO 43. NEGACION DE LA AMPLIACION O MODIFICACION.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>La resolución que niegue la solicitud de ampliación o modificación de la Licencia Sanitaria de Funcionamiento deberá ser notificada personalmente al interesado, dentro de los cinco días hábiles siguientes a su expedición, si ésta no fuere posible, se notificará por edicto fijado por cinco (5) días hábiles en un lugar público de la correspondiente dependencia del Ministerio de Salud.



**ARTICULO 44. RECURSO.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>Contra la providencia que niegue la ampliación o modificación de la Licencia Sanitaria de Funcionamiento procede el recurso de reposición.

## CAPITULO VI.

### DISPOSICIONES COMPLEMENTARIAS



**ARTICULO 45. CAMBIO DE LAS CONDICIONES EN LAS CUALES SE EXPIDIO LA LICENCIA.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>Cuando en un establecimiento se determine que las condiciones con las cuales se le expidió la Licencia Sanitaria de Funcionamiento han cambiado, originando problemas técnicos, sanitarios, de dotación e higiene, que no garanticen las condiciones sanitarias del mismo o del alcohol y de las bebidas alcohólicas que se elaboren y distribuyan al público, se procederá conforme a lo estipulado en el capítulo sobre control sanitario del presente Decreto.



**ARTICULO 46. CANCELACION DE LAS LICENCIAS POR TRASLADO DE LOCAL O CIERRE DEFINITIVO.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>El traslado de local o cierre definitivo de una fábrica de alcohol o de bebidas alcohólicas a la cual se le haya concedido Licencia Sanitaria de Funcionamiento implica la cancelación inmediata de dicha licencia por la autoridad que la concedió, mediante resolución motivada que se notificará personalmente al interesado, dentro de los cinco (5) días hábiles siguientes a su expedición, si esto no fuere posible, se notificará por edicto fijado por cinco (5) días hábiles en un lugar público de la correspondiente dependencia del Ministerio de Salud o del Servicio Seccional respectivo. Contra dicha resolución procede el recurso de reposición.



**ARTICULO 47. NOMENCLATURA DE LA LICENCIA SANITARIA DE FUNCIONAMIENTO.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>Establécese la siguiente nomenclatura para identificar las Licencias Sanitarias de Funcionamiento que se expiden en los términos del presente

Decreto:

- 1.- Se anotarán las letras en mayúsculas L.S.F.
- 2.- Las letras mayúsculas con las cuales se distingue el Departamento, Intendencia, Comisaría o el Distrito Especial, en donde está ubicada la fábrica, según codificación que determine el Ministerio de Salud.
- 3.- Los últimos dos dígitos del año en que se concedió la Licencia Sanitaria de Funcionamiento por primera vez.
- 4.- Número con que se identifique la licencia respectiva.

**PARAGRAFO 1o.** La Licencia Sanitaria de Funcionamiento se renovará bajo el mismo número inicial, adicionado con los números 1 y 2 y así sucesivamente, según se trate de la primera o de otras renovaciones consecutivas.

**PARAGRAFO 2o.** Cuando se amplíe o modifique la Licencia Sanitaria de Funcionamiento se conservarán la misma nomenclatura y vigencia de la licencia concedida inicialmente.

**PARAGRAFO 3o.** La anterior nomenclatura quedará sujeta a modificación de acuerdo con los avances técnicos y científicos.

## SEGUNDA PARTE.

### ELABORACION, HIDRATACION, ENVASE, IMPORTACION, EXPORTACION, DISTRIBUCION Y

#### VENTA DE BEBIDAS ALCOHOLICAS.

#### CAPITULO VII.

#### DISPOSICIONES GENERALES Y DEFINICIONES.



**ARTICULO 48. REGISTRO SANITARIO DEL PRODUCTO.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>Las personas o entidades públicas o privadas que a cualquier título elaboren, hidraten, envasen, importen o exporten bebidas alcohólicas para suministrar al público, deben obtener del Ministerio de Salud, un Registro Sanitario del producto conforme a lo establecido en el presente Decreto.



**ARTICULO 49. DEFINICIONES.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013><Artículo modificado por el artículo 6o. del Decreto 365 de 1994, con excepción del numeral 10. El nuevo texto es el siguiente:> Para efectos del presente Decreto determinanse las siguientes definiciones:

1. Grados alcoholimétricos. Porcentaje en volumen de alcohol etílico a 20 grados centígrados.
2. Destilación especial. Es la efectuada con rectificación parcial, para obtener un destilado de determinadas características que generalmente acusan su origen.
  - 2.1. Sustancias volátiles o congéneres. Se consideran sustancias volátiles o congéneres de las bebidas alcohólicas destiladas a los compuestos naturales volátiles tales como: acidez volátil, aldehídos, furfural, ésteres y alcoholes superiores excluyendo los alcoholes etílico y metílico.

Los alcoholes potables, preparados alcohólicos, destilados, licores y bebidas alcohólicas a granel y otros, que no estén sujetos a requisitos específicos sobre la materia, deberán contener las sustancias volátiles o congéneres en mayor cantidad a las exigidas para cada uno de los productos terminados que se utilicen como materia prima, conforme a lo establecido en el presente Decreto, expresadas en mg/dm de alcohol anhidro.

3. Alcohol. Es el etanol o alcohol etílico procedente de la destilación del producto resultante de la fermentación alcohólica de mostos adecuados.

3.1. Alcohol puro o extranjero. Es el que ha sido sometido a un proceso de rectificación de manera que su contenido total de impurezas sea inferior a 35 mg/dm de alcohol anhidro y cuya destilación se ha efectuado a no menos de 96

grados alcoholimétricos.

3.2. Alcohol rectificado neutro. Es el sometido a un proceso de rectificación que tiene un contenido de impurezas inferior o igual a 80 mg/dm<sup>3</sup> de alcohol anhidro, y cuya destilación se ha efectuado a no menos de 95 grados alcoholimétricos.

3.3. Alcohol rectificado corriente. Es aquel que aun cuando se haya sometido a un proceso de rectificación tiene un contenido de impurezas entre 80 y 500 mg/dm de alcohol anhidro, cuya destilación se ha efectuado a no menos de 90 grados alcoholimétricos.

3.4. Flemas. Son alcoholes que no han sido sometidos a operaciones de rectificación o purificación, o aunque lo hayan sido, tienen un contenido de impurezas superiores a 500 mg/dm<sup>3</sup> de alcohol anhidro. Si se obtiene a más de 70 grados se denominan de alto grado. Si se obtienen a menos de 70 grados se denominan de bajo grado.

3.5. Alcohol vínico o destilado de vino. Es el alcohol natural obtenido por destilación de vinos sanos, holandas o aguardientes de vino, su graduación alcohólica será como mínimo de 80 grados alcoholimétricos y máximo de 96 grados alcoholimétricos.

3.6. Alcohol de malta. Es el alcohol obtenido de la destilación de caldos fermentados de cebada malteada en su totalidad su graduación alcohólica será de 60 grados alcoholimétricos como mínimo y 80 grados alcoholimétricos como máximo.

3.7. Alcohol de cereales. Es el obtenido por destilación de mostos sacarificados y fermentados de cereales malteados o no, o de una mezcla de ellos, llevará la denominación del cereal de procedencia o simplemente de alcohol de cereales, si procede de la mezcla de diferentes clases de éstos. Se destilará a una graduación alcohólica entre 60 y 80 grados alcoholimétricos.

3.8. Alcohol de caña. Es el obtenido por destilación especial de los jugos o melazas de caña de azúcar o sus derivados sometidos a fermentación alcohólica.

3.8.1. Tafia. Alcohol de caña que no ha sido sometido a operaciones rectificación o aunque lo haya sido tiene un contenido total de congéneres del alcohol etílico mayor de 150 mg/dm<sup>3</sup> de alcohol anhidro y cuya destilación se efectúa entre 70 y 94 grados alcoholimétricos.

3.9. Alcohol de frutas. Es el obtenido por destilación de jugos de frutas que han sufrido previamente la fermentación alcohólica. Llevará el nombre de la fruta de procedencia o se designará simplemente alcohol de frutas si procede de la mezcla de diferentes clases de éstas. Será destilado a una graduación alcohólica entre 50 y 80 grados alcoholimétricos.

3.10. Aguardiente de vino. Es el aguardiente simple obtenido por la destilación de vinos sanos y que conserva las sustancias secundarias propias del vino, su graduación alcohólica no será superior a 80 grados alcoholimétricos.

3.10.1. Holanda de vino. Es el aguardiente de vino con una graduación no superior a 770 grados alcoholimétricos.

4. Mosto. Es el jugo obtenido de la uva fresca o de las otras frutas o cereales por medio de estrujado, escurrido o prensado, siempre y cuando no se haya iniciado el proceso de fermentación.

4.1. Mosto natural. Es el mosto fresco que no ha sido objeto de tratamiento.

4.2. Mosto conservado. Es el mosto cuya fermentación alcohólica ha sido evitada por tratamientos autorizados como: Pasteurización, refrigeración y congelación.

El empleo de anhídrico sulfuroso en dosis inferiores a 450 mg/dm<sup>3</sup>

Conservación en envase cerrado en presencia de gas inerte a presión como CO(2)N(2) O SUS MEZCLAS.

La adición de ácido sórbico o sus sales de sodio o potasio máximo 200 mg/dm<sup>3</sup>

4.3. Mosto concentrado. Es el producto obtenido por deshidratación parcial de mosto mediante procedimientos que no introduzcan elementos extraños (sustancias químicas no permitidas) utilizando equipos adecuados debiendo el producto resultante no presentar caramelización sensible, ni condiciones que permitan su fermentación. Para elaborar un mosto concentrado se podrá partir de un mosto conservado a excepción de que haya sido adicionado de ácido sórbico o sus sales.



5. Vino. Es el producto obtenido por la fermentación alcohólica normal del mosto de uvas frescas y sanas, o del mosto concentrado de uvas sanas, sin adición de otras sustancias ni prácticas de otras manipulaciones técnicas diferentes a las especificadas en este Decreto y cuya graduación alcohólica mínima es de 6 grados alcoholimétricos.

5.1. Champagne-Champaña. Es el vino espumoso natural producido en la región francesa de Champagne, bajo las normas francesas que regulan esta denominación de origen controlada.

5.1.1. Vino espumoso natural. (Método Champegnoise o Charmat) es el que expende en botellas a una presión no inferior a  $4.053 \times 10^5$  pa, a 20 grados centígrados y cuyo anhídrido carbónico proviene exclusivamente de una segunda fermentación en recipiente cerrado. Esta fermentación puede ser obtenida por la adición de levaduras seleccionadas sobre sacarosa añadida al vino o sobre sus azúcares residuales. Se permitirá la adición de sacarosa, de vino y brandy denominado licor de expedición para obtener los vinos espumosos, secos, semiseco y dulce. Se reservará la denominación "brut" para distinguir el producto no adicionado de licor de expedición.

5.2. Vino espumoso o espumante. Es el que ha sido adicionado de anhídrido carbónico puro en el momento de su embotellado. Debe expendirse a una presión de  $4.053 \times 10^5$  pa, a 20 grados centígrados. No se podrá incluir en el rotulado de este producto el término "natural".

5.2.1. Vino burbujeante. Es el vino que ha sido adicionado de anhídrido carbónico puro en el momento de su embotellado y se expende a una presión inferior a  $4.053 \times 10^5$  pa, también se puede denominar vino de aguja, "petillant, perlwein, sparklin wine", por el nombre genérico de cada región.

5.3. Vino generoso. Es aquel vino al cual se le adicional alcohol vínico, o alcohol etílico rectificado neutro, pudiendo ser edulcorado con mosto concentrado, con sacarosa, glucosa o fructuosa.

Deberá elaborarse con un mínimo de 75% de vino y tener una graduación alcohólica comprendida entre 14 y 20 grados alcoholimétricos. La mayor parte de su grado alcohólico debe proceder de la fermentación del mosto.

Entre estos vinos se incluyen el oporto, el jerez y sus similares.

5.4. Vino pasito. Es aquel elaborado a base de uvas asoleadas o uvas pasas, con las mismas condiciones y parámetros de los vinos naturales de uva fresca.

6. Aperitivo. Es la bebida alcohólica de graduación máxima de 20 grados alcoholimétricos, obtenida por la mezcla de alcohol etílico rectificado neutro o alcohol vínico, agua, vino o vino de frutas, mistela con destilados, infusiones, maceraciones o percolaciones de sustancias vegetales amargas, aromáticas o estimulantes permitidos y sus extractos o esencias naturales. Puede ser edulcorado con sacarosa, glucosa, fructuosa, mosto, miel y adicionado o no de productos similares o de aditivos permitidos por el Ministerio de Salud.

**PARAGRAFO.** Las bebidas preparadas a base de destilados (brandy, whisky, ron, etc), sujetas a un contenido mínimo o máximo de congéneres, deberán contenerlos en la misma proporción que el destilado utilizado.

6.1. Aperitivo vínico. El elaborado con vino de frutas en una proporción no inferior al 75% en volumen, adicionado o no de alcohol vínico o alcohol etílico rectificado neutro. Cuando se emplee en su elaboración vino licorosos encabezados, este porcentaje se refiere al vino base sin encabezar. Los aperitivos vínicos deben cumplir los mismos requisitos de los vinos.

6.1.1. Vinos compuestos. Son aperitivos vínicos en los cuales predomina el carácter estimulante de las hierbas o sustancias añadidas. Deben presentar caracteres definidos del principio utilizado en su fabricación (Vermouth, de quina, de genciana, de asperilla, de condurango, etc).

6.1.1.1. Vermouth. Es el vino compuesto elaborado con vino de frutas en una proporción no inferior al 75% en volumen adicionado de alcohol vínico o alcohol etílico rectificado neutro, sustancias amargas, estimulantes o aromáticas autorizadas, edulcorado o no, de tal manera que el producto posea el gusto, aroma, y características que le son propias.

6.2. Aperitivo no vínico. El elaborado sin la adición de vino o vino de frutas, que se emplea en una proporción menor del 75% de vino en volumen.

6.2.1. Sangría. Es la bebida alcohólica derivada de vino compuesta de vino tinto y agua natural o carbónica con zumos, extractos o esencias naturales de frutas cítricas, con adición o no de azúcares, la proporción mínima de vino contenida

en la sangría ha de ser de 60% de volumen y el grado alcohólico debe estar comprendido entre 6 y 12 grados alcoholimétricos.

6.3. Aperitivos especiales. Los no vínicos adicionados de productos alimenticios orgánicos (ponche, sabajón, etc).

6.3.1. Sabajón. Es el producto obtenido por mezclas de leche, huevos, azúcar con adición de alcohol étlico neutro, aguardiente y otros licores y aditivos permitidos por el Ministerio de Salud. Tendrá una graduación entre 14 y 20 grados alcoholimétricos.

6.4. Amargos (Amaros). Aperitivos en los cuales predominan el carácter amargo de las hierbas o sustancias añadidas (bitters, amargas, etc.). Si se trata de aperitivos deben tener un máximo de 20 grados. Cuando tengan grados superiores se considerarán licores amargos.

6.5. Aromatizados o saborizados. Aperitivos en cuya preparación predomina un principio, una fruta, una sustancia aromática o una primera materia que justifique la designación. Deben prepararse con esos componentes como principal ingrediente de los concentrados alcohólicos (de cereza, de fresa, de café, de cacao, etc.).

6.6. Coctel (coctail). Aperitivo hecho con bebidas alcohólicas, con o sin amargos, edulcorado o no y diversos componentes aromáticos.

6.7. Refresco de vino (wine coolers). Es el producto elaborado a base de vino blanco, zumo de frutas cítricas, adicionado de anhídrido carbónico, con una graduación alcohólica mínima de 4 grados alcoholimétricos, el cual deberá ser sometido a tratamiento de pasteurización y filtración a través de membranas u otros tratamientos físico-químicos que aseguren su estabilidad.

7. Vino de frutas. Es el producto resultante de la fermentación alcohólica normal de mostos de frutas frescas y sanas distintas a la uva, mostos, concentrados de frutas sanas, que han sido sometidos a las mismas prácticas que los vinos de uva y cuya graduación alcohólica mínima es de 6 grados alcoholimétricos.

7.1. Sidra es la bebida resultante de la fermentación alcohólica total o parcial de la manzana fresca o de sus mostos.

8. Aguardiente. Es el producto proveniente de la destilación especial de mostos fermentados tales como vinos, sidra o bien de zumos de frutas, jarabes, jugos o caldos de granos o de otros productos vegetales previamente fermentados, se caracteriza por conservar un aroma y un gusto particulares inherentes a las sustancias sometidas a fermentación y destilación. Pueden realizarse ligeras correcciones de color únicamente con caramelo.

8.1. Whisky o Whiskey. Es el aguardiente obtenido de la destilación especial de mostos fermentados, hasta máximo 75 grados alcoholimétricos, provenientes de malta o de cereales o de la mezcla de los dos, adicionado o no de alcohol extraneutro en una proporción no mayor del 25% en relación al grado alcohólico del producto terminado.

Esta bebida deberá contener como mínimo de congéneres 1.500 mg/dm, como resultado de la sumatoria de (acidez volátil, aldehídos, furfural, ésteres y alcoholes superiores) expresados en alcohol anhidro y su contenido máximo de metanol no podrá ser superior a 300 mg/dm<sup>3</sup> de alcohol anhidro, al igual que el contenido de furfural no podrá exceder a 10 mg/dm<sup>3</sup>, de alcohol anhidro, el máximo de cobre permitido expresado como Cu será 1 mg/dm<sup>3</sup>, el máximo de hierro permitido como Fe será 8 mg/dm<sup>3</sup>. Queda prohibida la adición directa de congéneres para regular su contenido.

El añejamiento no debe ser inferior a tres (3) años en recipientes de roble en tal forma que al final posea el gusto y el aroma que le son característicos.

Queda prohibida cualquier práctica física o química tendiente a acelerar, sustituir, imitar o simular el añejamiento natural en recipientes de roble, sólo se permitirá aumentar la superficie de contacto entre el producto a añejar y el recipiente de roble.

Tendrá una graduación final entre 38 y 45 grados alcoholimétricos.

8.2. Brandy. Es el aguardiente obtenido de la destilación especial hasta un máximo de 75 grados alcoholimétricos de vino o mezcla de ellos entre sí, o de holandas, aguardientes o destilados de vinos o de sus mezclas, adicionado o no de alcohol extraneutro en una proporción no mayor de 25% en relación al grado alcohólico del producto terminado.

Esta bebida deberá contener como mínimo congéneres de mg/dm<sup>3</sup>

El añejamiento no deberá ser inferior a un 81) año en recipientes de roble o por el sistema de "solera" en tal forma que al final posea el gusto y el aroma que le son característicos.

Queda prohibida toda práctica física o química tendiente a acelerar, sustituir, simular o imitar el añejamiento natural en recipientes de roble, sólo se permitirá aumentar la superficie de contacto entre el producto a añejar y el recipiente de roble.

Tendrá una graduación final entre 35 y 45 grados alcoholimétricos.

8.3. Ron. Es el aguardiente obtenido por destilación especial de mostos fermentados de zumo de la caña de azúcar, sus derivados o subproductos, añejados por un tiempo adecuado, de acuerdo con su clasificación en recipientes de roble en tal forma que al final posea el gusto y el aroma que le son característicos. También puede obtenerse por mezclas de rones entre sí.

Esta bebida deberá contener como mínimo de congéneres 250 mg/dm<sup>3</sup>, como resultado de la sumatoria de (acidez volátil, aldehídos, furfural, ésteres y alcoholes superiores) expresados en alcohol anhidro y su contenido máximo de metanol no podrá ser superior a 300 mg/dm<sup>3</sup> de alcohol anhidro, al igual que el contenido de furfural no podrá exceder a 10 mg/dm<sup>3</sup>, de alcohol anhidro, el máximo de cobre permitido expresado como Cu será 1 mg/dm<sup>3</sup>, el máximo de hierro permitido expresado como Fe será 8 mg/dm<sup>3</sup>. Queda prohibida la adición directa de congéneres para regular su contenido.

Tendrá una graduación alcoholimétrica entre 35 y 48 grados alcoholimétricos.

8.3.1. Ron Blanco. Es el obtenido de igual manera que los rones comunes. Se caracteriza por tener un ligero tono ámbar, será sometido a añejamiento mínimo de seis (6) meses.

8.3.2. Ron viejo. Es aquel que ha sido sometido a un proceso de añejamiento o maduración mínimo de un (1) año.

8.3.3. Ron añejo. Es aquel que ha sido sometido a un proceso de añejamiento o maduración mínimo de tres (3) años.

8.3.4. Ron extraviado. Es aquel que ha sido sometido a un proceso de añejamiento o maduración mínimo de cinco (5) años.

8.4. Vodka. Es el aguardiente rectificado a 95 grados alcoholimétricos o más, reducido luego a un grado no menor de 40 ni mayor de 55 grados alcoholimétricos y tratado por un método conveniente de manera que quede sin carácter, aroma o gusto definitivo.

Esta bebida deberá contener como máximo de congéneres de 90 mg/dm<sup>3</sup>, de alcohol anhidro, y no podrá contener más de 100 mg/dm<sup>3</sup>, de metanol expresados en alcohol anhidro, el máximo de cobre permitido expresado como Cu será de 1 mg/dm<sup>3</sup>, el máximo de hierro permitido expresado en Fe será de 8 mg/dm<sup>3</sup>, el contenido de furfural no debe ser detectable.

8.5. Ginebra. Es el aguardiente obtenido por destilación y rectificación de un mosto fermentado, posteriormente redistilado en presencia de bayas de enebro (*Uniperos comunis*) y otras especies aromáticas utilizadas en la elaboración de dicho producto. Tendrá una graduación entre 39 y 50 grados alcoholimétricos.

Esta bebida deberá tener como máximo de congéneres de 120 mg/dm<sup>3</sup>, de alcohol anhidro, y no podrá contener más de 100 mg/dm<sup>3</sup>, de metanol expresados en alcohol anhidro, el máximo de cobre permitido expresado en Cu será de 1 mg/dm, el máximo de hierro permitido expresado en Fe será de 8 mg/dm, el contenido de furfural no debe ser detectable.

8.5.1. Ginebra compuesta o Gin. Es el aguardiente obtenido por la aromatización de alcohol rectificado neutro con maceraciones, destilados o aceites esenciales de bayas de enebro y sustancias aromáticas de origen natural, con o sin adición de sacarosa. Tendrá una graduación entre 39 y 50 grados alcoholimétricos.

Esta bebida deberá tener como máximo de congéneres de 120 mg/dm<sup>3</sup>, de alcohol anhidro, y no podrá contener más de 100 mg/dm<sup>3</sup>, de metanol expresados en alcohol anhidro, el máximo de cobre permitido expresado en Cu será de 1 mg/dm, el máximo de hierro permitido expresado en Fe será de 8 mg/dm, el contenido de furfural no debe ser detectable.

8.6- Tequila. Aguardiente regional obtenido por destilación de mostos fermentados de maguey tequilano de acuerdo con la reglamentación del Gobierno mexicano.

9. Licor. Es la bebida alcohólica con una graduación mayor de 20 grados alcoholimétricos, que se obtiene por destilación de bebidas fermentadas, o por mezcla de alcohol rectificado neutro o aguardiente con sustancias de origen vegetal, o con extractos obtenidos con infusiones, percolaciones o maceraciones de los citados productos. Sólo podrá edulcorarse con sacarosa, glucosa, fructuosa, miel, o sus mezclas y colorearse con los colorantes permitidos por el Ministerio de Salud.

9.1. Crema. Es la denominación que puede llevar las bebidas alcohólicas que han sido edulcoradas con una cantidad no menos de 250 gr. de sacarosa por dm,

10.- <Numeral modificado por el artículo 1o. del Decreto 761 de 1993. El nuevo texto es el siguiente:> Cerveza. Es la bebida obtenida por fermentación alcohólica de un mosto elaborado con cebada germinada y otros cereales o azúcares, adicionado de lúpulo o su extracto natural, levadura y agua potable. Tendrá una graduación alcohólica entre 2.5 y 12 grados alcoholimétricos.

#### Notas de vigencia

- Numeral modificado por el artículo 1 del Decreto 761 de 1993, publicado en el Diario Oficial No. 40.843 del 23 de abril de 1993.

**PARAGRAFO.** En Colombia se da denominación de aguardiente al licor anisado que se obtiene destilando una maceración de semillas de anís (común, estrellado o su mezcla) adicionado o no de otras sustancias aromáticas en alcohol rectificado neutro, o mezclando alcohol rectificado neutro con agentes aromáticos seguido o no de la destilación, adicionado o no de otras sustancias aromáticas, edulcorantes o colorantes permitidos.

#### Notas de vigencia

- Artículo modificado por el artículo 6 del Decreto 365 de 1994, publicado en el Diario Oficial No. 41.220 del 11 de febrero de 1994. con excepción del numeral 10.

- Numeral 5 modificado por el artículo 1 del Decreto 761 de 1993, publicado en el Diario Oficial No. 40.843 del 23 de abril de 1993.

- Numeral 6.7 adicionado por el artículo 2 del Decreto 761 de 1993, publicado en el Diario Oficial No. 40.843 del 23 de abril de 1993.

- Numeral 7 modificado por el artículo 1 del Decreto 761 de 1993, publicado en el Diario Oficial No. 40.843 del 23 de abril de 1993.

#### Legislación anterior

##### **Texto original del numeral 5. del Decreto 761 de 1993:**

5. Vino. Es el producto obtenido por la fermentación alcohólica nominal del mosto de uvas frescas y sanas, o del mosto concentrado de uvas sanas, sin adición de otras sustancias ni práctica de otras manipulaciones técnicas diferentes a las especificadas en este Decreto y cuya graduación alcohólica mínima es de 6 grados alcoholimétricos.

#### Legislación anterior

##### **Texto original del numeral 7 del Decreto 761 de 1993:**

7.- Vino de frutas. <Numeral modificado por el artículo 1o. del Decreto 761 de 1993. El nuevo texto es el siguiente:> Es el producto resultante de la fermentación alcohólica normal de mostos de frutas frescas y sanas distintas a la uva, o mostos, concentrados de frutas sanas, que han sido sometidos a las mismas prácticas que los vinos de uva y cuya graduación alcohólica mínima es de 6 grados alcoholimétricos.

##### **Texto original del artículo 49 Decreto 3192 de 1983:**

Para efectos del presente Decreto determináanse las siguientes definiciones:

1.- Grados alcoholimétricos. Porcentaje en volumen de alcohol a 20.C.

2.- Destilación especial. La efectuada con rectificación parcial, para obtener un destilado de determinadas características que generalmente acusan su origen.

3.- Alcohol. Es el etanol o alcohol etílico, procedente de la destilación de productos resultantes de la fermentación alcohólica de mostos adecuados.

3.1.- Alcohol puro o extra neutro. El que ha sido sometido a un proceso de rectificación de manera que su contenido total de impurezas sea inferior o igual a 35 mg por decímetro cúbico de alcohol anhidro y cuya destilación se ha efectuado a no menos de 96. alcoholimétricos.

3.2.- Alcohol rectificado neutro. El sometido a un proceso de rectificación que tiene un contenido total de impurezas inferior o igual a 80 mg. por decímetro cúbico de alcohol anhidro y cuya destilación se ha efectuado a no menos de 95 alcoholimétricos.

3.3.- Alcohol rectificado corriente. Aquel que, aún cuando se haya sometido a un proceso de rectificación tiene un contenido de impurezas entre 80 y 500 mg por decímetro cúbico de alcohol anhidro, cuya destilación se ha efectuado a no menos de 90 alcoholimétricos.

3.4.- Flemas. Alcoholes que no han sido sometidos a operaciones de rectificación o purificación, o aunque lo haya sido, tienen un contenido de impurezas superiores a 500 mg/dm<sup>3</sup> de alcohol anhidro. Si se obtiene a más de 70o. se denominan de alto grado. Si se obtienen a menos de 70o. se denominan de bajo grado.

3.5.- Alcohol vínico. El proveniente de la destilación de vinos genuinos, aptos para el consumo.

4.- Mosto concentrado. Es el producto obtenido de la deshidratación parcial de mostos, mediante procedimientos que no introduzcan elementos extraños, utilizando equipos adecuados debiendo el producto resultante no presentar caramelización sensible, ni condiciones que permitan su fermentación.

5. Vino. Es el producto obtenido por la fermentación alcohólica normal del mosto de uvas frescas y sanas, o del mosto concentrado de uvas sanas, sin adición de otras sustancias ni práctica de otras manipulaciones técnicas diferentes a las especificaciones en este Decreto y cuya graduación alcohólica mínima es de 10. alcoholimétricos.

5.1.- Vino espumante o espumoso. El que se expende en botellas a una presión no inferior a 4.053 x 10. pa. A 20.C y cuyo anhídrido carbónico proviene exclusivamente de una segunda fermentación alcohólica en recipiente cerrado.

Esta fermentación puede ser obtenida por la adición de sacarosa o mosto concentrado.

5.2.- Vino gasificado o carbonatado. Es el que ha sido adicionado de anhídrido carbónico puro en el momento de su embotellado.

Debe expendirse a una presión de 4.053 x 10. pa. A 20.C

5.3.-Vino Generoso. Es aquel vino al cual se le adiciona alcohol vínico, o alcohol etílico rectificado neutro hasta obtener una graduación alcohólica entre 14 - 24 alcoholimétricos. La mayor parte de su grado alcohólico debe proceder de la fermentación del mosto inicial.

5.4.- Vino pasito. Es aquel elaborado a base de uvas asoleadas o de uvas pasas.

6. Aperitivo. Es la bebida alcohólica de graduación máxima de 28. alcoholimétricos, obtenido por mezcla de alcohol etílico, rectificado, neutro o alcohol vínico, agua, vino o vino de frutas, mística con destilados, infusiones, maceraciones o percolaciones de sustancias vegetales amargas, aromáticas o estimulantes permitidos y sus extractos o esencias naturales. Puede ser edulcorado con sacarosa, glucosa, fractosa, mostos, miel y adicionado o no de productos alimenticios, o de aditivos permitidos por el Ministerio de Salud.

6.1.- Aperitivo vínico. El elaborado con vino o vinos de frutas en una proporción no inferior al 75% en volumen, adicionado o no de alcohol vínico o alcohol etílico rectificado neutro. Cuando se emplee en su elaboración vinos licorosos encabezados este porcentaje, se refiere al vino base sin encabezar.

6.1.1.- Vinos compuestos. Aperitivos vínicos en los cuales predomina el carácter estimulante de las hierbas o sustancias añadidas. Deben presentar caracteres definidos del principio utilizado en su fabricación (vermut, de quina, de geneciana, de asperilla, de condurango, etc.).

6.1.1.1.- Vermut. Vino compuesto elaborado con vino, vino de frutas en una proporción no inferior al 75% en volumen adicionado de alcohol vínico o alcohol etílico rectificado neutro, sustancias amargas estimulantes o aromáticas autorizadas, edulcorado o no, de tal manera que el producto posea el gusto, aroma y características atribuidas al vermut.

6.2.- Aperitivo no vínico. El elaborado sin la adición de vino o vino de frutas o que se emplea en una proporción menor del 75% de vino en volumen.

6.2.1.- Sangría. Es la bebida derivada de vino, compuesta de vino tinto y agua natural o carbónica, con zumos, extractos o esencias naturales de frutas cítricas, con adición o no de azúcares. La proporción mínima de vino contenida en la sangría ha de ser del 60% en volumen y el grado alcohólico del producto terminado debe estar comprendido entre 10. y 12. alcoholimétricos.

6.3.- Aperitivos especiales. Los no vínicos adicionados de productos alimenticios orgánicos (ponche, sabajón, etc.).

6.3.1.- Sabajón. Es el producto obtenido por mezclas de leche, huevos, azúcar con adición de alcohol etílico rectificado neutro, aguardiente y otros licores y aditivos permitidos por el Ministerio de Salud. Tendrá una graduación entre 17 - 22. alcoholimétricos.

6.4.- Amargos (Amaros). Aperitivos en los cuales predominan el carácter amargo de las hierbas o sustancias añadidas (bitters, amargas, etc.).

6.5.- Aromatizados o saborizados. Aperitivos en cuya preparación predomina un principio, una fruta, una sustancia aromática o una primera materia que justifique la designación. Deben prepararse con esos componentes como principal ingrediente de los concentrados alcohólicos (de cerezas, de fresas, de café, de cacao, etc.)

6.6.- Cóctel (Cocktail). Aperitivo hecho con bebidas alcohólicas, con o sin amargos, edulcorado o no y diversos componentes aromáticos.

6.7.- Refresco de vino ("Wine coolers"). <Numeral adicionado por el artículo 2o. del Decreto 761 de 1993.> Es el producto elaborado a base de vino blanco, zumo de frutas cítricas, adicionado de anhídrido carbónico, con una graduación alcohólica mínima de 4o. grados alcoholimétricos, el cual debe ser sometido a tratamiento de pasteurización y filtración a través de membranas u otros tratamientos físico-químicos que aseguren su estabilidad.

7. Vino de frutas. Es el producto resultante de la fermentación alcohólica normal de mostos de frutas frescas y sanas distintas a la uva, o mostos concentrados de frutas sanas y que han sido sometidos a las mismas prácticas que los vinos de uva y cuya graduación alcohólica mínima es 10 alcoholimétricos.

7.1.- Sidra. Es la bebida resultante de la fermentación alcohólica total o parcial de la manzana fresca o de sus mostos.

8.- Aguardiente. Es el producto proveniente de la destilación especial de mostos fermentados tales como vinos, sidra, o bien de zumos de frutas, jarabes, jugos de caldos de granos o de otros productos vegetales, previamente fermentados, se caracteriza por conservar un aroma y un mosto particulares inherentes a las sustancias sometidas a fermentación y destilación. Pueden realizarse ligeras tinturaciones de color únicamente con caramelo.

8.1.- Whisky o Whiskey. Es el aguardiente obtenido de la destilación especial de mosto de cereales fermentados, hasta máximo 75. alcoholimétricos, mezclados o no con alcohol extra neutro, añejando en recipiente de roble por lo menos durante tres (3) años, de tal manera que al final posea el gusto y el aroma que le son característicos. Tendrá una graduación final entre 40 y 50. alcoholimétricos.

8.2.- Brandy. Es el aguardiente obtenido por destilación especial hasta un máximo de 75. alcoholimétricos de vino o mezcla de ellos entre sí, adicionado o no de alcohol extra neutro, sometido a proceso de añejamiento no inferior a tres (3) años en recipientes de roble o por el sistema de solera, en

tal forma que al final posea el gusto y el aroma que le son característicos. Tendrá una graduación final entre 38 y 45. alcoholimétricos.

8.3.- Ron. Es el aguardiente obtenido por destilación especial de mostos fermentados de zumo de caña de azúcar, sus derivados o subproductos, madurados un (1) año como mínimo, en recipientes de roble o por el sistema de solera en tal forma que al final posea el gusto y el aroma que le son característicos.

También puede obtenerse por mezclas de rones entre sí. Tendrá una graduación entre 35 y 48. alcoholimétricos.

8.3.1.- Ron blanco. Es el obtenido de igual manera que los rones comunes. Se caracteriza por la ausencia de color, aunque puede tener un ligero fondo ámbar.

8.2.2.- Ron Viejo Añejo. Es aquel que ha sido sometido a un proceso de añejamiento o maduración mínimo de tres (3) años.

8.3.- Ron muy Añejo o Extraviejo. El que ha sido sometido a un proceso de maduración mínimo de cinco (5) años.

8.4.- Vodka. Es el aguardiente rectificado de 95. alcoholimétricos o más reducido luego a un grado no menor de 40. ni mayor de 55 Alcoholimétricos y tratado por un método conveniente de manera que quede sin carácter, aroma o gusto distintivo.

8.5.- Ginebra. Es el aguardiente obtenido por destilación y rectificación de un mosto fermentado posteriormente redestilado en presencia de bayas de enebro (*Juníperos Comunes*), y otras especiales aromáticas utilizadas en la elaboración de dicho producto. Tendrá una graduación entre 29 - 50. alcoholimétricos.

8.5.1.- Ginebra compuesta o Gin. Es el aguardiente obtenido por la aromatización de alcohol rectificado neutro con maceraciones, destilados o aceites esenciales de bayas de enebro y sustancias aromáticas de origen natural, con o sin adición de sacarosa. Tendrá una graduación entre 39 y 50. alcoholimétricos.

9.- Licor. Es la bebida alcohólica con una graduación mayor de 28, que se obtiene por destilación de bebidas fermentadas, o por mezcla de alcohol rectificado neutro o aguardiente con sustancias de origen vegetal, o con extractos obtenidos por infusiones, percolaciones o maceraciones de los citados productos. Sólo podrán edulcorarse con sacarosa, glucosa, fructuosa, miel o sus mezclas y colorearse con los colorantes permitidos por el Ministerio de Salud.

9.1.- Crema. Es el licor que ha sido edulcorado con una cantidad no inferior a 250 gramos de sacarosa por litro.

10. Cerveza. Es la bebida obtenida por fermentación alcohólica de un mosto elaborado con cebada germinada y otros cereales o azúcares, adicionados de lúpulo o su extracto natural, levaduras y agua potable. Tendrá una graduación entre 2.5 - 7.0. alcoholimétricos.

**PARAGRAFO.** En Colombia se da denominación de aguardiente al licor anisado que se obtiene destilando una maceración de semillas de anís (común, estrellado o su mezcla) adicionado o no de otras sustancias aromáticas en alcohol rectificado neutro, o mezclando alcohol rectificado neutro con agentes aromáticos seguido o no de la destilación, adicionado o no de otras sustancias aromáticas, edulcorantes o colorantes permitidos.



**ARTICULO 50. BEBIDAS ALCOHOLICAS A GRANEL.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>Se entiende por bebidas alcohólicas a granel aquellos productos con un grado alcohólico inferior a los 80. alcoholimétricos, los cuales se hidratan con agua desmineralizada o destilada para obtener la graduación alcohólica de consumo. No se admite la adición de alcohol, pero pueden realizarse ligeras correcciones de color con caramelo.

**PARAGRAFO.** También se consideran bebidas alcohólicas a granel a aquellos productos con el grado alcohólico de consumo y que únicamente se someten al proceso de envasado.



— **ARTICULO 51. DENOMINACIONES DE ORIGEN.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>Las denominaciones de bebidas alcohólicas que se determinen por su lugar de origen pueden ser utilizados para los productos originarios de dicha región.

## **CAPITULO VIII.**

### **PRACTICAS PERMITIDAS Y PROHIBICIONES**



**ARTICULO 52. PRACTICAS PERMITIDAS EN ELABORACION DE VINO.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>En la elaboración, conservación, crianza y añejamiento de vinos se permitirán únicamente las prácticas que se mencionan a continuación:

- a). La adición de sacarosa en cantidad igual o inferior a los azúcares naturales del mosto a fermentar y hasta un máximo de 105 gramos por litro de mosto.
- b). Para aumentar la acidez fija de los vinos o mostos, si es necesario, se podrá agregar únicamente los ácidos cítricos o tartárico, de calidad u.s.p.
- c). La desacidificación de los vinos y mostos con acidez fija excesiva, se podrá efectuar mediante el uso de tártaro neutro de potasio, carbonato de calcio, carbonato de potasio o carbonato de magnesio de calidad u.s.p.
- d). Como antioxidante, se permitirá la adición de ácido ascórbico o sus sales en proporción máxima de 150 mg/litro expresado como ácido ascórbico.
- e). La adición de cloruro de sodio hasta 1g. por litro.
- f). La fermentación del mosto y refermentación del vino mediante levaduras cultivadas, seleccionadas o no.
- g). En el producto terminado, la adición del anhídrido sulfuroso, gaseoso o líquido, o bien procedente de la combustión del azufre o mechas azufradas de soluciones sulfurosas, o metabisulfito de potasio.

Su contenido no deberá exceder de los siguientes límites:

Vinos blancos y rosados dulces:

100 mg de SO= libre.

350 mg de SO= total.

Vinos blancos y rosados secos:

50 mg de SO= libre

350 mg de SO= total.

Vinos tintos:

30 mg. de SO= libre

250 mg de SO= total.

- h). La adición del sulfato de calcio calidad u.s.p. en cantidad tal, que el vino no contenga más de 2g. por litro de sulfatos, calculado como sulfato potásico.
- i). Desulfitar mostos o vinos por métodos físicos que no alteren sensiblemente sus cualidades.
- j). Agregar al mosto nutrientes para la levadura, tales como fosfato de amonio exento de cloruro, fosfato amónico cristalizado puro, glicerofosfato amónico puro, tiamina o úrea en cantidad necesaria para asegurar el desarrollo de las levaduras.
- k). Emplear infusiones, maceraciones de uva, ciruelas pasas y plantas aromáticas o hierbas inocuas.



- l). La adición después de la fermentación de azúcar, glucosa, fructuosa, jarabe, azúcar invertido, a los vinos que lo requieren.
- m). La mezcla de mostos y vinos entre sí, o de los vinos con mostos de acuerdo con las definiciones establecidas en el presente Decreto.
- n). La concentración de los vinos por los procedimientos físicos adecuados (calor, vacío, congelación).
- o). La pasteurización, el enfriamiento, la filtración, el trasiego, tratamiento con anhídrido carbónico, la centrifugación y otros métodos físicos usuales.
- p). La clarificación con gelatina, albúmina, leche, caseína pura, cola de pescado, tierra de lebrija, tierra de infusorios, bentonitas, enzimas pectolíticas, sabores o aromas extraños a los vinos y que no sean vehículos de infección microbiana, o produzcan intoxicaciones de orden patológico o pútrido.
- q). La coloración con caramelo de mosto o de azúcar y la decoloración con carbón puro o negro animal.
- r). En la elaboración de vinos generosos, se permite el encabezamiento con el alcohol etílico rectificado, o con alcohol vínico de hasta 80. alcoholimétricos, mezclados directamente al vino que haya pasado por el proceso completo de fermentación y en cantidad máxima de 70 ml, por litro de vino terminado.
- s). El empleo de ácido sórbico o sus sales potásica o sódica en cantidad no superior a 150 mg por litro, expresado como ácido sórbico.
- t). La adición de agua potable sólo será permitida a los mostos concentrados antes de iniciar la fermentación y en cantidad necesaria para rebajar su concentración de azúcar.



**ARTICULO 53. PRACTICAS PERMITIDAS EN LA ELABORACION DE CERVEZAS. <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** En la elaboración de las cervezas se deben tener en cuenta las siguientes prácticas:

- a). El agua utilizada debe ser química y bacteriológicamente potable.
- b). Los granos y lúpulos deben estar exentos de moho, insectos, larvas y de sustancias químicas nocivas a la salud provenientes de la fumigación.
- c). Las levaduras deben ser de cultivos puros exentos de contaminaciones patógenas.
- d). El mosto clarificado, obtenido después de las operaciones de maceración se debe someter a ebullición vigorosa durante media (1/2) hora como mínimo, después de lo cual, se procede a su enfriamiento hasta la temperatura inicial de fermentación.
- e). La coloración se puede obtener mediante el uso de colorantes provenientes de la caramelización de azúcares.
- f). Se pueden emplear agentes antioxidantes de uso permitido por el Ministerio de Salud, tales como el ácido ascórbico y sus sales.
- g). Para prevenir la turbiedad por frío, se pueden emplear enzimas proteolíticas tales como: papaina, pepsina y otras enzimas de uso permitido.



**ARTICULO 54. PRACTICAS PERMITIDAS EN LA ELABORACION DE SABAJON. <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** En la elaboración de sabajón, se permite:

- a). La adición de ácido sórbico o sus sales en una proporción de 150mg. por litro, expresado como ácido sórbico.
- b). La adición de colorantes, aromatizantes y estabilizantes de grado alimenticio, permitidos por el Ministerio de Salud.

**PARAGRAFO.** El sabajón debe presentar apariencia homogénea, los recipientes que lo contengan deben ser envases

de vidrio aséptico coloreado o no; en el rótulo deben declararse todos los ingredientes y aditivos utilizados.



**ARTICULO 55. ADITIVOS PROHIBIDOS.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013> Se prohíbe la adición de edulcorantes artificiales a todos los productos objeto de la presente reglamentación, así como de saponinas o sustancias espumantes.



**ARTICULO 56. PRACTICAS NO PERMITIDAS EN LA ELABORACION DE CERVEZAS.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013> En la elaboración de cervezas no se permite la adición de:

- a). Alcoholes.
- b). Agentes edulcorantes artificiales.
- c). Sustitutos del lúpulo u otros principios amargos.
- d). Saponinas.
- e). Materias colorantes diferentes al caramelo de azúcar.
- f). Sustancias conservantes.
- g). Cualquier ingrediente que sea nocivo para la salud.



**ARTICULO 57. CONSTANTES QUIMICAS ANALITICAS.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013> <Artículo modificado por el artículo 7o. del Decreto 365 de 1994. El nuevo texto es el siguiente:> Constantes químicas analíticas. El Ministerio de Salud podrá establecer las constantes químicas analíticas para las bebidas alcohólicas y determinar su clasificación de acuerdo con su naturaleza y composición cuando técnicamente se requiera, que permitan garantizar la calidad del producto.

#### Notas de vigencia

- Artículo modificado por el artículo 7 del Decreto 365 de 1994, publicado en el Diario Oficial No. 41.220 del 11 de febrero de 1994.

#### Legislación anterior

##### **Texto original del Decreto 3192 de 1983:**

Las constantes químicas analíticas de las bebidas alcohólicas objeto del presente Decreto, serán establecidas por el Ministerio de Salud. Para estos efectos se entenderán pro constantes químicas analíticas en bebidas alcohólicas, las cantidades aceptadas en ciertos componentes químicos, que dentro de los límites permitidos identifican las características básicas de dichos productos.

## CAPITULO IX.

### ETIQUETAS, ROTULOS Y PUBLICIDAD



**ARTICULO 58. REQUISITOS DE LAS ETIQUETAS O ROTULOS.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013> Los productos nacionales e importados objeto del presente Decreto, deben llevar una etiqueta o rótulo en el cual coste de una manera clara, además del nombre y marca del producto, en forma legible y en idioma español lo siguiente:

Nombre y ubicación del fabricante, importados y/o envasador responsable.

Número de Registro Sanitario otorgado por el Ministerio de Salud.

Contenido neto en unidades del Sistema Internacional de medidas.

Grado alcohólico, expresado en grados alcoholimétricos.

Número de lote.

**PARAGRAFO 1o.** Estas etiquetas o rótulos se someterán a consideración del Ministerio, conjuntamente con la solicitud de registro sanitario.

**PARAGRAFO 2o.** <Parágrafo modificado por el artículo 8o. del Decreto 365 de 1994. El nuevo texto es el siguiente:> En los envases y etiquetas de las bebidas alcohólicas nacionales, no podrán emplearse expresiones o leyendas en idioma extranjero que induzcan a engaño al público, haciendo pasar los productos como elaborados en el exterior, ni que sugieran propiedades medicinales. Igualmente que son de tipo exportación a menos que esta operación se venga realizando en forma regular y comprobada. Cuando se trate de aperitivos, no podrá especificarse su origen (brandy, whisky u otros), sin que se haga referencia simultáneamente que se trata de un aperitivo. Igualmente, deberán abstenerse de utilizar presentaciones en las etiquetas que induzcan a error al público y que le lleven a confusión sobre la clase o tipo de bebida que está adquiriendo. Para este propósito, la expresión aperitivo debe resaltarse en color y tamaño en este caso en una proporción de 5 veces a 1, respecto al licor base utilizado en su elaboración. En este sentido, cuando se diga que un aperitivo tiene un determinado sabor, este hecho debe corresponder a la realidad.

#### Notas de vigencia

- Parágrafo modificado por el artículo 8 del Decreto 365 de 1994, publicado en el Diario Oficial No. 41.220 del 11 de febrero de 1994.

#### Legislación anterior

##### **Texto original del Decreto 3192 de 1983:**

En los envases y etiquetas de las bebidas alcohólicas nacionales, no podrán emplearse expresiones o leyendas en idioma extranjero que induzcan a engañar al público haciendo pasar los productos como elaborados en el exterior, ni que sugieran propiedades medicinales.



**ARTICULO 59. LEYENDAS OBLIGATORIAS.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013> Las bebidas alcoholimétricas de procedencia extranjera que se hidraten y se envasen en el país deben expresar en su etiqueta sin abreviaciones, en forma destacada y en igualdad de caracteres de las leyendas obligatorias "envasado en Colombia". Los productos elaborados en el país, deben indicar claramente en la etiqueta, sin abreviaciones, en forma destacada, en igualdad de caracteres de las leyendas obligatorias "Industria Colombiana".



**ARTICULO 60. CAMBIOS DE ETIQUETAS O ROTULOS.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013> Las solicitudes de cambio de etiquetas de las bebidas alcohólicas deben presentarse ante el Ministerio de Salud, acompañada de las nuevas etiquetas o proyecto de éstas.

**PARAGRAFO.** Este cambio se aprobará por medio de una autorización expedida por el Jefe de la División de Vigilancia de Productos Bioquímicos del Ministerio de Salud.



**ARTICULO 61. APROBACION DE LA PUBLICIDAD.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013> Toda publicidad o información al público sobre bebidas alcohólicas, requiere aprobación de la División de vigilancia de Productos Bioquímicos del Ministerio de Salud, la cual se tramitará una vez obtenido el respectivo Registro Sanitario. Toda modificación a la publicidad o información al público sobre bebidas alcohólicas, requiere previa aprobación de la División de Vigilancia de Productos Bioquímicos del Ministerio de Salud.

**PARAGRAFO.** Cuando la publicidad no corresponda a la información que sobre el producto fue presentada a la División de Vigilancia de Productos Bioquímicos del Ministerio de Salud para la obtención del Registro Sanitario, no

se dará la aprobación solicitada.

## Concordancias

Decreto 19 de 2012; Art. 132



**ARTICULO 62. REVISION PERIODICA DE LA PUBLICIDAD. <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** La División de Vigilancia de los Productos Bioquímicos del Ministerio de Salud revisará periódicamente la publicidad y la información sobre bebidas alcohólicas, para establecer si están de acuerdo con las condiciones del correspondiente registro, y se ajustan a lo dispuesto en las reglamentaciones que se expidan al respecto.



**ARTICULO 63. PROHIBICIONES EN LA PUBLICIDAD, ROTULOS O ETIQUETAS. <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** Prohíbese en la publicidad, rótulos o etiquetas el empleo de frases, palabras, signos o emblemas y representaciones gráficas que pueda producir confusión, engaño o duda al consumidor sobre la verdadera naturaleza, origen, composición o calidad del producto.

Prohíbese el uso, de los términos calificativos que sugieran calidades y/o propiedades que no posea el producto.

## CAPITULO X.

### EL REGISTRO SANITARIO.



**ARTICULO 64. MODALIDADES DE REGISTROS SANITARIOS. <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** Los registros sanitarios de bebidas alcohólicas, se concederán para:

- a). Elaborar y vender.
- b). Elaborar y exportar.
- c). Elaborar.
- d). Importar y vender.
- e). Importar.
- f). Hidratar y vender.
- g). Envasar y vender.

### TRAMITE.



**ARTICULO 65. REGISTRO PARA ELABORAR Y VENDER. <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** Documentación exigida. El registro sanitario para elaborar y vender se concederá a las bebidas alcohólicas elaboradas en el país y su titular será el propietario del producto. Para su trámite deberá presentar personalmente o a través de su apoderado o del representante legal si es persona jurídica, en la División de vigilancia de Productos Bioquímicos del Ministerio de Salud, los siguientes documentos:

- a). Solicitud anotando:

Nombre del producto.

Naturaleza del producto.

Nombre y ubicación del titular,

Nombre y ubicación del fabricante.

Presentaciones comerciales.

b). Fotocopia o certificación expedida por la División de Vigilancia de Productos Bioquímicos del Ministerio de Salud, sobre la Licencia Sanitaria de Funcionamiento de la fábrica donde se va a elaborar el producto cuyo registro se solicita y su capacidad para elaborarlo.

c). Descripción del proceso de elaboración, técnicas completas de análisis y constantes analíticas del producto terminado, firmada por el director técnico responsable.

d). Certificado actualizado de la constitución y representación legal del solicitante, expedido por la autoridad competente cuando se trate de persona jurídica. Si se trata de persona natural o jurídica que tenga el carácter de comerciante deberá adjuntar el registro mercantil.

e). Recibo del Instituto Nacional de Salud, que acredite el pago de los derechos de análisis.

f). Recibo de pago de derechos de publicación en el Diario Oficial.

g). Certificado expedido por la Superintendencia de Industria y Comercio en que conste si la marca del producto está o no registrada, y en caso afirmativo, quién es el titular. Si la marca no es de propiedad del solicitante, deberá presentar autorización para su uso.

h). Etiquetas o sus proyectos por duplicado.

i). Poder si fuere el caso.

j). Contrato de elaboración, debidamente legalizado, cuando el producto no sea elaborado por el titular del registro sanitario.

**PARAGRAFO.** Con antelación el titular del registro sanitario está obligado a informar a la División de vigilancia de Productos Bioquímicos del Ministerio de Salud, la fecha probable de salida al comercio del primer lote del producto amparado con el registro.

Cuando la División de Vigilancia de Productos Bioquímicos lo considere necesario podrá tomar del lugar de elaboración o del comercio muestras del producto registrado para el análisis del mismo. En caso de que los resultados del análisis serán desfavorables se aplicarán las medidas preventivas y de seguridad sanitarias o las sanciones correspondientes.



**ARTICULO 66. REGISTRO PARA ELABORAR Y EXPORTAR. <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** Documentación exigida. El registro sanitario para elaborar y exportar se concederá únicamente a las bebidas alcohólicas que se elaboren en el país, para su exclusiva exportación. Su titular será el propietario del producto quien deberá presentar la misma documentación a que se refiere el artículo 65 sobre elaboración y venta adjuntando además, una certificación de la autoridad competente comprobando el cumplimiento de los requisitos exigidos para la exportación de la bebida alcohólica.



**ARTICULO 67. REGISTRO PARA ELABORAR. <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** Documentación exigida. El registro sanitario para elaborar se concederá únicamente a las bebidas alcohólicas que se elaboren en el país que se vendan a granel. Su titular será el propietario del producto, quien deberá presentar la misma documentación a que se refiere el artículo 65 sobre elaboración y venta.



**ARTICULO 68. REGISTRO PARA IMPORTAR Y VENDER. <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** Documentación exigida. El registro sanitario para importar y vender se concederá a las bebidas alcohólicas importadas listas para su consumo, y su titular será el fabricante en el país de origen. Para su tramitación deberá adjuntar, además de los documentos a que se refieren los literales a, c, e, f, g, h, i, del artículo 65 sobre elaboración y venta, los siguientes:

Certificación de existencia y representación legal del fabricante.

Certificación del fabricante indicando quiénes son los importadores de sus productos.

Certificado de venta libre del producto, expedido por la autoridad sanitaria del país de origen, conteniendo además el resultado analítico terminado. La fecha de expedición de este documento no puede ser anterior en más de seis (6) meses a la solicitud de registro sanitario.

Certificado actualizado de la constitución y representación legal del importador, expedido por la autoridad competente, cuando se trate de persona jurídica. Si se trata de persona natural o jurídica que tenga el carácter de comerciante deberá adjuntar el registro mercantil.

Dos muestras del producto.

**ARTICULO 69. REGISTRO PARA IMPORTAR. <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** Documentación exigida. Se concederá registro sanitario para importar, a las bebidas alcohólicas a granel, su titular será el fabricante en el país de origen quien deberá presentar los mismos documentos a que se refiere el artículo 68 sobre importación y venta.

**ARTICULO 70. REGISTRO PARA HIDRATAR Y VENDER. <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** Documentación exigida. Este registro se concederá a las bebidas alcohólicas importadas a granel para ser hidratadas en el país, su titular será el propietario del producto final en el país, y para su tramitación deberá adjuntar, además de los documentos exigidos en los literales a, b, d, e, f, g, h, i, j, del artículo 65 sobre elaboración y venta, los siguientes:

Fotocopia o certificación expedida por la División de Vigilancia de Productos Bioquímicos del Ministerio de Salud, sobre el registro sanitario de la bebida alcohólica importada a granel que va a ser hidratada.

Descripción del tratamiento a que se somete el producto a granel en el país hasta obtener sus características finales técnicas completas de análisis y constantes analíticas del producto final, firmados por el director técnico del establecimiento donde se hidrate el producto.

Autorización del fabricante al envasador para hidratar y envasar su producto, indicando el grado alcohólico final.

**ARTICULO 71. REGISTRO PARA ENVASAR Y VENDER. <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** Documentación exigida. Est registro se concederá a los productos importados a granel para ser envasados en el país, su titular será el propietario del producto final y para su tramitación deben presentar, además de los documentos exigidos en los literales a, b, c, d, e, f, g, h, i, j del artículo 65 sobre elaboración y venta lo siguiente:

Fotocopia o certificación expedida por la División de Vigilancia de Productos Bioquímicos del Ministerio de Salud sobre la bebida alcohólica importada a granel que va a ser envasada.

Técnicas completas de análisis y constantes analíticas del producto final firmadas por el director técnico del establecimiento que envasa el producto.

Autorización del fabricante al envasador.

Cambio de proveedor en el exterior.

**ARTICULO 72. CAMBIO DE PROVEEDOR EN EL EXTERIOR. <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** Si el importador de bebidas alcohólicas a granel cambia de proveedor en el exterior, debe informar a la División de Vigilancia de Productos Bioquímicos del Ministerio de Salud, para obtener autorización de cambio de proveedor, anexando autorización del fabricante al envasador para hidratar y/o envasar su producto incluido el grado alcohólico final y previa obtención del registro para importar la bebida alcohólica a granel.

**ARTICULO 73. SOLIDARIDAD EN EL MANTENIMIENTO DE LAS CONDICIONES SANITARIAS.**

**<Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>**

Los encargados de la elaboración, importación, hidratación, fraccionamiento, envase, distribución y comercialización de las bebidas alcohólicas y materias primas para bebidas alcohólicas, serán responsables solidariamente con los titulares de los registros sanitarios en el mantenimiento de las condiciones sanitarias de los productos.



**ARTICULO 74. REGISTRO SANITARIO PARA VARIOS PRODUCTOS. <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** Los vinos blancos, tinto y rosado de igual tipo, marca y similares características físico- químicas, tendrán un solo registro sanitario.

Los whiskies de diferente tiempo de añejamiento, de una misma marca y similares características físico-químicas, tendrán un solo registro sanitario.



**ARTICULO 75. REGISTRO UNICO. <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** A una bebida alcohólica sólo podrá expedírsele una modalidad de registro sanitario.



**ARTICULO 76. DOCUMENTOS PROCEDENTES DEL EXTERIOR. <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** Todos los documentos procedentes del exterior, deben estar autenticados por el Cónsul de Colombia en el respectivo país, abonados en el Ministerio de Relaciones Exteriores y con traducción oficial, si están en idioma extranjero.



**ARTICULO 77. TRAMITE DE REGISTRO SANITARIO. <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** Las solicitudes de registro sanitario deben radicarse con la totalidad de los requisitos exigidos en la División de Vigilancia de Productos Bioquímicos del Ministerio de Salud, numerarse, estudiarse y tramitarse en el mismo orden de llegada.

#### **INFORMACION COMPLEMENTARIA O DECLARACION DE ABANDONO.**



**ARTICULO 78. ESTUDIO DE LA SOLICITUD. <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** Una vez recibida la solicitud de registro sanitario del producto la división de Vigilancia de Productos Bioquímicos estudiará la documentación y si se llegare a requerir información complementaria la solicitará por medio de auto que deberá ser notificado por Estado.



**ARTICULO 79. PLAZO PARA LA PRESENTACION DE INFORMACION COMPLEMENTARIA. <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** En el auto que ordene la presentación de la documentación o información complementaria se podrá conceder un plazo hasta de cuarenta y cinco (45) días hábiles, según el caso, para presentarla.



**ARTICULO 80. DECLARACION DE ABANDONO. <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** Vencido el plazo a que se refiere el artículo anterior, sin que el interesado hubiere suministrado la información requerida, el Ministro de Salud o la autoridad delegada declarará mediante resolución motivada el abandono de solicitud de registro.



**ARTICULO 81. NOTIFICACION DE LA RESOLUCION QUE DECLARE EL ABANDONO. <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** La resolución que declare el abandono de la solicitud de registro sanitario deberá ser notificada personalmente al interesado durante los cinco (5) días hábiles siguientes a su expedición y si esto no fuere posible se hará por edicto fijado por cinco (5) días hábiles en lugar público de la correspondiente División.



**ARTICULO 82. RECURSO. <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** Contra la providencia que declare el abandono de la solicitud de registro proceden

los recursos establecidos por la ley.



**ARTICULO 83. ADMISION DE LA SOLICITUD. <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** Si la documentación estuviere completa se dictará un auto admitiendo la solicitud y en la misma providencia, según concepto técnico, se ordenará practicar el análisis del producto en el Instituto Nacional de Salud, para lo cual, se enviará la muestra, junto con la información técnica y el respectivo método de análisis, sin otra identificación distinta al número del expediente. Cuando el Instituto Nacional de Salud lo considere necesario podrá solicitar otros documentos del expediente.

Si el resultado del análisis fuere favorable y la solicitud reune los demás requisitos del presente Decreto, se dictará una resolución otorgando el respectivo registro sanitario, en caso contrario se negará la solicitud por medio de una resolución motivada.



**ARTICULO 84. NOTIFICACION. <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** La resolución que niegue un registro se notificará personalmente al interesado dentro de los cinco (5) días hábiles siguientes a su expedición, y si esto no fuere posible se notificará por edicto fijado por cinco (5) días hábiles en lugar público de la correspondiente dependencia del Ministerio de Salud.



**ARTICULO 85. COMPETENCIA PARA EXPEDIR REGISTROS SANITARIOS. <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** Las resoluciones que otorguen o nieguen el registro de los productos materia de este Decreto, serán expedidos por el Ministro de Salud o la autoridad delegada. Contra la resolución que otorgue o niegue un registro sanitario, proceden los recursos establecidos por la ley.

**PARAGRAFO.** Si para resolver un recurso interpuesto contra una resolución que niega un registro, se considera necesario realizar un análisis adicional sobre el producto, la autoridad competente podrá ordenarlo. El valor de este análisis será por cuenta del interesado en el registro.



**ARTICULO 86. VIGENCIA DEL REGISTRO SANITARIO. <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** Los registros sanitarios para las bebidas alcohólicas tendrán una vigencia de diez (10) años, contados a partir de la fecha de la ejecutoria de la providencia que los otorgue y se renovarán por periodos iguales, en los términos establecidos en el presente Decreto.



**ARTICULO 87. CONTENIDO DEL REGISTRO SANITARIO. <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** Todo registro sanitario contendrá lo siguiente:

- a). Número y fecha de la resolución que lo otorga.
- b). Vigencia y fecha de vencimiento.
- c). Número de registro.
- d). Nombre del titular del registro sanitario.
- e). Domicilio del titular.
- f). Nombre del producto.
- g). Grado alcohólico del producto; en grados alcoholimétricos.
- h). Nombre del importador o importadores autorizados.
- i). Empresa fabricante y/o envasadora y domicilio.
- j). Visto bueno del Jefe de la División de Vigilancia de Productos Bioquímicos.
- k). Visto bueno del Director de Vigilancia y Control.



## CAPITULO XI.

### RENOVACION Y DISPOSICIONES COMPLEMENTARIAS



#### **ARTICULO 88. OPORTUNIDAD PARA SOLICITAR LA RENOVACION DEL REGISTRO SANITARIO.**

**<Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** Si al término de la vigencia del registro sanitario se desea continuar elaborando, hidratando, envasando, importando o exportando una bebida alcohólica, se debe obtener la renovación del registro sanitario.

La solicitud de renovación de los registros sanitarios para las bebidas alcohólicas debe presentarse antes de seis (6) meses del vencimiento respectivo.

**PARAGRAFO.** Las solicitudes y documentación que se presenten para renovación de los registros sanitarios de bebidas alcohólicas con posterioridad a dicho término, no serán tramitados, y quien las tramite incurrirá en causal de mala conducta.

El interesado deberá solicitar un nuevo registro sanitario.



#### **ARTICULO 89. TRAMITE Y DOCUMENTACION PARA LA RENOVACION DEL REGISTRO SANITARIO.**

**<Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** El trámite de renovación del registro sanitario se regirá por las normas previstas por el Decreto para trámite de solicitud de registro y la documentación exigida será la misma para cada modalidad de registro debidamente autorizado.



**ARTICULO 90. MUESTRAS PARA ANALISIS.** **<Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** La solicitud de renovación del registro sanitario debe presentarse acompañada de muestras selladas y estampilladas las cuales podrán ser canjeadas en el mercado por el Ministerio de Salud de otras del mismo producto, con el objeto de ser enviadas para los análisis al Instituto Nacional de Salud, si fuere el caso.

**PARAGRAFO.** Si la División de vigilancia de Productos Bioquímicos del Ministerio de Salud lo considera necesario podrá exigir documentos o información demostrativos para que el método de elaboración del producto esté acorde con el estado de la técnica y de los avances científicos a tiempo del trámite de renovación.



**ARTICULO 91. OTORGAMIENTO DE LA RENOVACION DEL REGISTRO SANITARIO.** **<Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** Si la solicitud de renovación se hallare completa se le asignará un número de expediente correspondiente y se procederá a su estudio y trámite. Con base en la solicitud de renovación, en los resultados de los análisis del producto, si fuere el caso, y en las reglamentaciones sanitarias vigentes, el Ministro de Salud o la autoridad delegada concederá la renovación del registro sanitario mediante resolución.



**ARTICULO 92. NOMENCLATURA DEL REGISTRO.** **<Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** El registro se renovará bajo el mismo número que tenía inicialmente, pero seguido de la letra "R", adicionado con los números 1, 2, y así sucesivamente, según se trate de la primera o de otras renovaciones consecutivas.



**ARTICULO 93. PROHIBICION DE IMPORTAR O ELABORAR BEBIDAS ALCOHOLICAS.** **<Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** Si se hubiere vencido un registro o abandonado o negada una solicitud de renovación o se desistiere de ésta, el correspondiente producto no podrá importarse ni elaborarse en el país, según el caso. Sin embargo, si hubiere existencias en el mercado, el Ministerio de Salud dará a los interesados un plazo de hasta seis (6) meses para disponer de ellas.



**ARTICULO 94. CAMBIOS O ADICION DE PRESENTACIONES COMERCIALES.** **<Decreto derogado**

por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013> Las solicitudes de cambio o adición de presentación comercial de las bebidas alcohólicas deben presentarse ante la División de Vigilancia de Productos Bioquímicos del Ministerio de Salud, indicando la nueva presentación.

**PARAGRAFO.** Este cambio o adición se aprobará por medio de una autorización expedida por el Jefe de la División de Vigilancia de Productos Bioquímicos del Ministerio de Salud.

#### **MODIFICACIONES DE LAS RESOLUCIONES QUE CONCEDEN REGISTRO SANITARIO.**



**ARTICULO 95. CAMBIO DE NOMBRE.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013> Las solicitudes de cambio de nombre en las bebidas alcohólicas deberán presentarse ante la División de Vigilancia de Productos Bioquímicos del Ministerio de Salud, acompañada de los siguientes documentos:

- a). Certificado de marca del nuevo producto, expedido por la Superintendencia de Industria y comercio.
- b). Recibo de pago de publicación en el Diario Oficial.
- c). Etiquetas o proyecto de etiquetas, por duplicado con el nuevo nombre.
- d). Poder si fuere el caso.



**ARTICULO 96. CAMBIO DEL IMPORTADOR.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013> Las solicitudes de cambio de importador o importadores, deberán ser presentadas ante la División de Vigilancia de Productos Bioquímicos del Ministerio de Salud, acompañada de los siguientes documentos:

- a). Certificado actualizado de la constitución y representación legal del solicitante expedido por la autoridad competente cuando se trate de persona jurídica. Si se trata de persona natural o jurídica que tenga el carácter de comerciante, deberá adjuntar el registro mercantil.
- b). Constancia auténtica del titular del registro de que el nuevo importador o importadores están autorizados para realizar la operación.
- c). Recibo de pago de publicación en el Diario Oficial.
- d). Poder si fuere el caso.



**ARTICULO 97. CAMBIO DE TITULAR.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013> Los registros sanitarios para bebidas alcohólicas podrán cederse, presentando ante la División de Vigilancia de Productos Bioquímicos:

- a). La solicitud acompañada del documento de cesión.
- b). Certificado actualizado de la constitución y representación legal del cedente y del cesionario expedido por la autoridad competente cuando se trate de persona jurídica. Si se trata de persona natural o jurídica que tenga el carácter de comerciante, deben adjuntar el registro mercantil.
- c). Fotocopia o certificación expedida por la División de Vigilancia de Productos Bioquímicos del Ministerio de Salud, sobre la Licencia Sanitaria de Funcionamiento y capacidad técnica y sanitaria del establecimiento donde se va a elaborar, hidratar o envasar el producto.
- d). Recibo de pago de publicación en el diario Oficial.
- e). Poder si fuere el caso.



**ARTICULO 98. CAMBIO DE RAZON SOCIAL O DEL FABRICANTE.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013> Cuando el titular o fabricante de

una bebida alcohólica con registro sanitario cambia su razón social, deberá solicitar la modificación de la resolución por la cual se concedió el registro sanitario.

La solicitud para cambio de razón social deberá presentarse a la División de vigilancia de Productos Bioquímicos del Ministerio de Salud, acompañada de:

- a). Certificado de la Cámara de comercio en la cual figure la nueva razón social.
- b). Recibo de pago de publicación en el Diario Oficial.
- c). Poder si fuere el caso.



**ARTICULO 99. CONTRATO DE ELABORACION, HIDRATACION O ENVASE. <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** Cuando el titular de un registro contrate la elaboración, hidratación o envase del producto, para poder elaborarlo, hidratarlo o envasarlo debe solicitar previamente la modificación de la resolución, por la cual se concedió el registro sanitario ante la División de Vigilancia de Productos Bioquímicos.

La solicitud deberá acompañarse de:

- a). Fotocopia o certificación expedida por la División de Vigilancia de Productos Bioquímicos del Ministerio de Salud, sobre la Licencia Sanitaria de Funcionamiento y capacidad técnica y sanitaria de la fábrica encargada de la elaboración, hidratación o envase del producto.
- b). Documento que acredite el contrato de elaboración, hidratación o envase.
- c). Prueba de la existencia y representación del titular y fabricante o envasador.
- d). Poder si fuere el caso.
- e). Recibo de pago de publicación en el Diario Oficial.

**PARAGRAFO.** El fabricante y el titular del registro sanitario serán solidariamente responsables por las violaciones de las normas del presente Decreto y de las leyes pertinentes.



**ARTICULO 100. CAMBIO DE FABRICANTE O ENVASADOR. <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** Todo cambio de fabricante o envasador debe ser autorizado por el Ministerio de Salud o la autoridad delegada previo el cumplimiento de los requisitos señalados en este Decreto para los casos en los cuales se contrate la elaboración o envases del producto.

Igualmente, es obligatorio inscribir los cambios de domicilio del fabricante, envasador, importador, de un producto con registro sanitario.



**ARTICULO 101. AUTORIZACION PARA CAMBIOS EN LOS REGISTROS SANITARIOS. <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** Los cambios en los registros sanitarios de bebidas alcohólicas anteriormente contemplados, serán autorizados por medio de una resolución motivada expedida por el Ministro de Salud o la autoridad delegada. Estas resoluciones serán notificadas personalmente al interesado dentro de los cinco (5) días hábiles siguientes a su expedición, y si no fuere posible se hará por edicto, el cual se fijará por cinco (5) días hábiles en la correspondiente dependencia del Ministerio de Salud. Contra dicha providencia proceden los recursos establecidos por la ley.



**ARTICULO 102. REVISIONES DE LOS REGISTROS SANITARIOS. <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** El Ministro de Salud o la autoridad delegada podrá ordenar en cualquier momento de oficio o a petición de cualquier interesado la revisión de los registros sanitarios vigentes de las bebidas alcohólicas. Cuando se trate de una revisión de oficio, ésta se ordenará mediante resolución motivada.



**ARTICULO 103. DERECHO DE ANALISIS O DE ESTUDIO PARA EL REGISTRO. <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** Los derechos por concepto de análisis o de estudios técnicos para el registro y renovación de bebidas alcohólicas serán fijados por el Instituto Nacional de Salud.

**ARTICULO 104. DE LAS IMPORTACIONES. <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** Solamente se podrán importar bebidas alcohólicas que tengan registro sanitario.

**ARTICULO 105. CONSTANCIA DEL TITULAR PARA EL EXPORTADOR. <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** El exportador del producto siempre debe ser el titular del registro sanitario. En caso de que el exportador que figura en el formulario de importación del Incomex sea diferente al titular del registro sanitario a la solicitud para el otorgamiento del visto bueno de la División de vigilancia de Productos Bioquímicos del Ministerio de Salud debe adjuntarse una constancia del titular, autenticada ante el Cónsul de Colombia en el respectivo país, de que los productos que se pretenden importar provienen de la casa fabricante, titular del registro sanitario.

**ARTICULO 106. INSCRIPCION DE LOS IMPORTADORES EN EL MINISTERIO DE SALUD. <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** Todos los importadores de bebidas alcohólicas deberán inscribirse en el Ministerio de Salud, para lo cual se reglamenta lo relacionado con dicha inscripción y organizará un kárDEX donde deberá consignarse todo cambio que se produzca durante la vigencia del registro sanitario.

**ARTICULO 107. CONSTANCIA DEL TITULAR PARA EL IMPORTADOR. <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** Si el importador que figura en el formulario de importación es diferente a los autorizados por el titular del registro sanitario como su importador en Colombia, a la solicitud para el otorgamiento del visto bueno de la División de Vigilancia de Productos Bioquímicos del Ministerio de Salud, debe adjuntarse una constancia auténtica del titular del registro de que el nuevo importador está autorizado para realizar la operación.

**ARTICULO 108. LAS EXPORTACIONES. <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** Todas las bebidas alcohólicas que tengan registro sanitario para elaborar y vender, elaborar y exportar y elaborar podrán ser exportados.

**PARAGRAFO.** La División de Vigilancia de Productos Bioquímicos del Ministerio de Salud, expedirá el certificado de aptitud sanitaria del producto para la exportación correspondiente.

### **TERCERA PARTE.**

#### **CAPITULO XII.**

#### **CONTROL Y VIGILANCIA SANITARIA**

**ARTICULO 109. OBLIGACION DE EJERCER CONTROL Y VIGILANCIA SANITARIA. <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** El Ministerio de Salud y los Servicios Seccionales de Salud, están en la obligación de ejercer control y vigilancia sanitaria, sobre las fábricas de alcohol y bebidas alcohólicas y sobre las bebidas alcohólicas para garantizar las condiciones sanitarias, de los procesos de elaboración, hidratación, envase, distribución, importación y exportación.

Las demás autoridades de la República prestarán su colaboración a las autoridades sanitarias para el cumplimiento de las funciones de control y vigilancia sanitaria a que se refiere este Decreto.

**ARTICULO 110. COORDINACION PARA EL CONTROL Y VIGILANCIA DE LAS BEBIDAS ALCOHOLICAS. <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de**

**agosto de 2013**> El Ministerio de Salud coordinará con el Instituto Nacional de Salud, las Secretarías de Salud y los Servicios Seccionales de salud, el establecimiento y prestación de los servicios necesarios para el control y vigilancia de las bebidas alcohólicas, inclusive los de análisis.



**ARTICULO 111. VISITAS SEMESTRALES DE INSPECCION.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013> Los servicios Seccionales de Salud, practicarán como mínimo una visita semestral a los establecimientos con Licencia Sanitaria de Funcionamiento, bajo su jurisdicción, levantando acta de visita, copia de la cual se remitirá a la división de Vigilancia de Productos Bioquímicos del Ministerio de Salud, para efectos de control y vigilancia sanitaria.



**ARTICULO 112. MUESTRAS PARA ANALISIS.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013> Una vez concedida la Licencia Sanitaria de Funcionamiento a una fábrica de alcohol o de bebidas alcohólicas, el Ministerio de Salud o su autoridad delegada, podrá vigilar y controlar las condiciones técnico sanitarias de higiene y dotación de los establecimientos y tomar muestras de los productos para análisis de laboratorio, cada vez que lo considere conveniente, para efectos de inspección y control sanitario.

Igualmente las autoridades sanitarias competentes, podrán tomar muestras en el mercado de todos los productos con registro sanitario.

### **MEDIDAS SANITARIAS DE SEGURIDAD.**



**ARTICULO 113. OBJETO DE LAS MEDIDAS DE SEGURIDAD.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013> Las medidas de seguridad tienen por objeto prevenir o impedir que la ocurrencia de un hecho o la existencia de una situación atenten contra la salud pública.



**ARTICULO 114. DEFINICIONES DE LAS MEDIDAS DE SEGURIDAD.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013> Para efectos del presente Decreto, se definen las siguientes medidas de seguridad:

**CLAUSURA TEMPORAL DE ESTABLECIMIENTOS.** consiste en impedir por un tiempo determinado las tareas que se desarrollan en un establecimiento, cuando se considere que está causando un problema sanitario. La clausura podrá aplicarse sobre todo el establecimiento o sobre parte del mismo.

**SUSPENSION TOTAL O PARCIAL DE TRABAJOS.** Consiste en la orden de cese de actividades cuando con estos se estén violando las normas sanitarias. La suspensión podrá ordenarse sobre todos o parte de los trabajos que se adelante.

**DECOMISO DE OBJETOS O PRODUCTOS.** El decomiso de objetos o productos consiste en su aprehensión material, cuando no cumplan con los requisitos del presente Decreto. El decomiso se hará para evitar que las bebidas alcohólicas ocasionen problemas de salud al consumidor, se cumplirá colocando los bienes en depósito en poder de la autoridad sanitaria. De la diligencia se levantará un acta detallada por triplicado, que suscribirán el funcionario y las personas que intervengan en la diligencia y una copia se entregará a la persona a cuyo cuidado se encontraron los objetos o productos. Este decomiso preventivo durará hasta cuando termine el proceso sancionatorio.

**DESTRUCCION O DESNATURALIZACION DE ARTICULOS O PRODUCTOS.** La destrucción consiste en la inutilización de un producto o artículo.

La desnaturalización consiste en la aplicación de medios físicos, químicos o biológicos tendientes a modificar la forma, las propiedades organolépticas o las condiciones de un producto, convirtiéndolo en no apto para las funciones propias.

**CONGELACION O SUSPENSION TEMPORAL DE LA VENTA O EMPLEO DE PRODUCTOS U OBJETOS.** La congelación o suspensión temporal de la venta o empleo de productos u objetos, consiste en colocar fuera del comercio, temporalmente y hasta por un (1) mes alguna materia prima o algún producto de los reglamentados por el presente Decreto, que se presume está presentando problemas sanitarios.

Se cumplirá mediante depósito dejado en poder del tenedor, quien responderá por los bienes. Ordenada la congelación, se practicará una o más diligencias en los lugares, donde se encontraren existencias y se colocarán bandas, sellos u otras señales de seguridad, si es el caso. De cada diligencia, se levantará acta detallada por triplicado, que suscribirán el funcionario y las personas que intervengan en la diligencia. En el acta se dejará constancia de las sanciones en que incurra quien viole la congelación y una copia suya se entregará a la persona a cuyo cuidado se encontró la mercancía.

El producto cuya venta o empleo haya sido suspendido o congelado, deberá ser sometido a un análisis en el cual se verifique si sus condiciones se ajustan o no a las normas sanitarias, según el resultado del análisis, el producto se podrá decomisar o devolver a los interesados.



**ARTICULO 115. INICIATIVA PARA LA APLICACION DE MEDIDAS SANITARIAS.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013> Para la aplicación de las medidas sanitarias de seguridad, las autoridades competentes podrán actuar de oficio por conocimiento directo, o por información de cualquier persona o de parte interesada. Dichas autoridades tendrán en cuenta las condiciones sanitarias de las fábricas de alcohol o de bebidas alcohólicas y sus productos, su conformidad con las disposiciones sanitarias vigentes, lo mismo que los riesgos sanitarios para salud de las personas.



**ARTICULO 116. COMPROBACION DE LOS HECHOS.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013> Una vez conocido el hecho o recibida la información, según el caso, la autoridad sanitaria procederá a comprobarlo y a establecer la necesidad de aplicar una medida de seguridad, con base en los peligros que puede representar para la salud individual o colectiva.



**ARTICULO 117. APLICACION DE LAS MEDIDAS DE SEGURIDAD.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013> Establecida la necesidad de aplicar una medida de seguridad, la autoridad competente, con base en la naturaleza del producto, el hecho que origina la violación de las normas sanitarias o en la incidencia sobre la salud individual o colectiva, aplicará la medida correspondiente.



**ARTICULO 118. AUTORIDADES COMPETENTES.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013> Los funcionarios de la División de Vigilancia de Productos Bioquímicos del Ministerio de Salud y los funcionarios autorizados de los Servicios Seccionales de Salud o sus delegados, podrán imponer las medidas sanitarias de seguridad, mediante acta detallada, por triplicado que suscribirán el funcionario y las personas que intervengan en la diligencia, una copia se entregará a la persona que se encuentre en el establecimiento y otra se remitirá a la división de Vigilancia de Productos Bioquímicos del Ministerio de Salud para efectos de control y vigilancia sanitaria.

**PARAGRAFO.** En el evento de que la persona que se encuentre en el establecimiento, se negare a firmar el acta, se dejará constancia de tal hecho en ella.



**ARTICULO 119. CARACTER DE LAS MEDIDAS DE SEGURIDAD.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013> Las medidas de seguridad son de inmediata ejecución, tiene carácter preventivo y transitorio y se aplicarán sin perjuicio de las sanciones a que hubiere lugar.



**ARTICULO 120. INICIACION DEL PROCEDIMIENTO SANCIONATORIO.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013> Aplicada una medida de seguridad, se procederá inmediatamente a iniciar el procedimiento sancionatorio, si el funcionario es competente para ello, o rendirá el informe escrito correspondiente a la autoridad sanitaria competente, de acuerdo con lo previsto en este Decreto.



**ARTICULO 121. EFECTOS DE LAS MEDIDAS SANITARIAS.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013> Las medidas sanitarias surten efectos inmediatos, contra las mismas no procede recurso alguno y no requieren formalidad especial.



**ARTICULO 122. FORMA DE IMPONER MEDIDAS DE SEGURIDAD. <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** De la imposición de una medida de seguridad, se levantará acta en la cual consten las circunstancias que han originado la medida y su duración, la cual podrá ser prorrogada o levantada, si es el caso.

**PARAGRAFO.** Las medidas de clausura temporal y suspensión parcial o total de trabajos a que se refiere el presente Decreto, se levantarán cuando desaparezcan las causas que las originaron.



**ARTICULO 123. DE LAS MEDIDAS SANITARIAS PREVENTIVAS. <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** Los anteriores procedimientos serán aplicables, en lo pertinente cuando se trate de la imposición de las medidas sanitarias preventivas a que se refiere el artículo 591 de la Ley 09 de 1979.



**ARTICULO 124. SANCIONES SANITARIAS. <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** Conforme a lo establecido en el artículo 577 de la Ley 09 de 1979 el Ministerio de Salud a través de la Dirección de Vigilancia y Control y los Servicios Seccionales de Salud, teniendo en cuenta la gravedad de los hechos y mediante resolución motivada podrá imponer las siguientes sanciones:

- a). Amonestaciones.
- b). Multas sucesivas hasta por una suma equivalente a diez mil (10.000) salarios mínimos legales al máximo valor vigente en el momento de dictarse la resolución.
- c). Decomiso de los productos.
- d). Suspensión o cancelación de la licencia.
- e). Suspensión o cancelación del registro sanitario.
- f). Cierre temporal o definitivo del establecimiento o edificación.



**ARTICULO 125. AMONESTACION. <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** Consiste en la llamada de atención que se hace por escrito a quien ha violado una disposición sanitaria, sin que dicha violación implique peligro para la salud o vida de las personas, que tiene por finalidad hacer ver las consecuencias del hecho, de la actividad o de la omisión y conminar con que se impondrá una sanción mayor si se reincide.

En el escrito de amonestación se precisará el plazo que se dé al infractor para el cumplimiento de las disposiciones violadas, si es el caso.



**ARTICULO 126. CAUSALES DE AMONESTACION. <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** Las amonestaciones para los responsables de las fábricas o establecimientos de producción de alcohol, de la elaboración, hidratación, envase, importación, exportación, distribución y venta de bebidas alcohólicas se aplicarán por las siguientes causales:

- a). Deficiencia en la asesoría técnica.
- b). Deficiente control de calidad en la materia prima, en el producto en proceso, en el producto terminado y en el material de envase y empaque.



**ARTICULO 127. COMPETENCIA PARA IMPOSICION DE AMONESTACIONES. <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** Las amonestaciones podrán ser impuestas por los funcionarios de la División de Vigilancia de Productos Bioquímicos del Ministerio de Salud o los Jefes de control de Medicamentos del Servicio Seccional de Salud respectivo.



**ARTICULO 128. MULTA.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013> La multa consiste en la pena pecuniaria que se impone a alguien por la ejecución de una actividad u omisión de una conducta contraria a las disposiciones sanitarias.



**ARTICULO 129. CAUSALES DE MULTA.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013> Las multas sucesivas para los responsables de los establecimientos, donde se produce alcohol, elaboren, hidraten, envasen, importen, exporten, distribuyan y vendan bebidas alcohólicas se aplicarán por las siguientes causales:

a). Desacato a una amonestación.

b). Infracción a la reglamentación sobre prácticas permitidas para la elaboración, hidratación o envase de bebidas alcohólicas.

c). Cuando en las etiquetas se usen signos, palabras, emblemas o frases que tienden a señalar que la bebida alcohólica elaborada en el país, es de procedencia extranjera.

d). Cuando la publicidad o información sobre bebidas alcohólicas en cualquier medio masivo de comunicación no haya sido aprobada previamente por la División de Vigilancia de Productos Bioquímicos del Ministerio de Salud.

e). Cuando se hubiere cambiado el Director Técnico, sin el cumplimiento de los requisitos exigidos para el efecto en el presente Decreto.



**ARTICULO 130. COMPATIBILIDAD ENTRE LA MULTA Y LAS MEDIDAS SANITARIAS PREVENTIVAS Y DE SEGURIDAD.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013> El pago de multa no exime al infractor de la ejecución de las medidas sanitarias que hayan sido ordenadas por la autoridad responsable del control.



**CARTICULO 131. DESTINACION DE LAS MULTAS.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013> Las sumas recaudadas por concepto de multas a que se refiere el presente Decreto serán destinadas por la autoridad sanitaria correspondiente a programas de fortalecimiento, promoción, educación, vigilancia y control sanitario.



**ARTICULO 132. MONTO DE LAS MULTAS.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013> Las multas podrán ser sucesivas hasta por una suma equivalente a diez mil (10.000) salarios diarios mínimos legales al máximo valor vigente en el momento de imponerse.



**ARTICULO 133. COMPETENCIA PARA IMPOSICION DE MULTAS.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013> La multa será impuesta mediante resolución motivada, expedida por el Director de Vigilancia y control del Ministerio de Salud o por los Jefes de los Servicios Seccionales de Salud.



**ARTICULO 134. PAGO DE LAS MULTAS.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013> Las multas deberán pagarse en la entidad que la hubiese impuesto, dentro de los cinco (5) días hábiles siguientes a la ejecutoria de la providencia que la impone. El o pago en los términos y cuantías señaladas, podrán dar lugar a la cancelación de la licencia o registro o el cierre del establecimiento.



**ARTICULO 135. DECOMISO.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013> El decomiso de productos o artículos consiste en la aprehensión material de un producto o artículo que no cumpla con los requisitos y normas o disposiciones sanitarias.



**ARTICULO 136. CAUSALES DE DECOMISO.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686



**de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013**> Habrá lugar a decomiso de los productos de las fábricas de alcohol o de bebidas alcohólicas o de los establecimientos encargados de la distribución, importación y venta por las siguientes causales:

- a). Cuando se encuentren dentro de la fábrica materias primas diferentes a las necesarias para la elaboración de las bebidas alcohólicas y que se presume que pueden ser utilizadas.
- b). Cuando se compruebe la alteración, fraudulencia y mala calidad de los productos.
- c). Cuando se estuvieren elaborando bebidas alcohólicas diferentes a las autorizadas en la Licencia Sanitaria de Funcionamiento.
- d). Cuando las bebidas alcohólicas que se elaboren o se encuentren no tengan registro sanitario.
- e). Cuando no cumpla con los requisitos técnicos exigidos en este Decreto y en las reglamentaciones expedidas por el Ministerio de Salud para cada tipo de producto.
- f). Cuando las bebidas alcohólicas no cumplan los requisitos exigidos para las etiquetas de las mismas.
- g). Cuando el producto tuviere presentación comercial o etiquetas diferentes a las aprobadas por la División de Vigilancia de Productos Bioquímicos del Ministerio de Salud.
- h). Cuando se compruebe que el producto se elabora en fábrica diferente o aquella que se tuvo en cuenta para aprobar el registro o su renovación.
- i). Cuando el grado alcohólico del producto no corresponde al del respectivo registro sanitario.
- j). Cuando el grado alcohólico indicado en la etiqueta no corresponde al del producto.



**ARTICULO 137. COMPETENCIA PARA IMPOSICION DE DECOMISO. <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** El decomiso será impuesto mediante resolución motivada expedida por el Director de Vigilancia y Control del Ministerio de Salud o por los Jefes de los Servicios Seccionales de salud respectivos, previa comprobación de la falta por el funcionario designado para el efecto y del levantamiento de un acta por triplicado que suscribirán el funcionario respectivo y las personas que intervengan en la diligencia. Una copia se entregará a la persona a cuyo cuidado se encontró el producto, otra se enviará a la División de Vigilancia de Productos Bioquímicos del Ministerio de Salud, para efectos de control sanitario. Si fuere del caso el funcionario que realice la presente diligencia podrá ordenar como medida preventiva de seguridad la congelación del producto.



**ARTICULO 138. CUSTODIA DE LOS PRODUCTOS DECOMISADOS. <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** Los productos decomisados deberá mantenerlos la autoridad sanitaria en custodia mientras se ejecutoria la providencia por la cual se hubiere impuesto la sanción.



**ARTICULO 139. DESTINACION DE LOS PRODUCTOS DECOMISADOS. <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** Los productos decomisados y si la autoridad sanitaria establece que su consumo no ofrece peligro para la salud humana, podrán ser destinados a entidades sin ánimo de lucro.



**ARTICULO 140. SUSPENSION O CANCELACION DEL REGISTRO O LA LICENCIA. <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** La suspensión consiste en la privación temporal del derecho que confiere la concesión de un registro o de una licencia, por haberse incurrido en conducta u omisión contraria de las disposiciones sanitarias.

La cancelación consiste en a privación definitiva de la autorización que se había conferido, por haberse incurrido en hechos o conductas contrarias a las disposiciones sanitarias.



— **ARTICULO 141. CONSECUENCIA DE LA SUSPENSION O CANCELACION DE LICENCIAS.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013> La suspensión y la cancelación de licencias relativas a establecimientos, edificaciones, fábricas, conllevan al cierre de las mismas.



**ARTICULO 142. COMPETENCIA PARA IMPOSICION DE LA SUSPENSION O CANCELACION.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013> La suspensión o cancelación de la Licencia Sanitaria de Funcionamiento podrá imponerse por el Ministerio de Salud, o la autoridad delegada, cuando se detecten casos de reincidencia en los hechos sancionados por amonestaciones, multas o decomiso de los productos.

**PARAGRAFO.** Cuando se suspenda la Licencia Sanitaria de Funcionamiento de una fábrica habrá suspensión del registro sanitario de los productos que allí se elaboran y por tanto deben ser retirados inmediatamente de la venta al público.



**ARTICULO 143. PROHIBICION DE SOLICITAR LICENCIA POR CANCELACION.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013> Cuando se imponga la cancelación de la Licencia Sanitaria de Funcionamiento, no podrá solicitarse una nueva para el mismo establecimiento durante el término de un (1) año como mínimo.



**ARTICULO 144. CAUSALES DE SUSPENSION DE LOS REGISTROS SANITARIOS.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013> Las suspensiones de los registros sanitarios de las bebidas alcohólicas podrá imponerse por el Ministerio de Salud a través de la Dirección de vigilancia y Control, por medio de resolución motivada y por las siguientes causales:

- a). Cuando se suspenda la Licencia Sanitaria de Funcionamiento concedida al establecimiento que elabora, hidrata o envasa la bebida alcohólica.
- b). Cuando se detecten casos de reincidencia en los hechos sancionados por amonestaciones, multas o decomiso del producto.
- c). Cuando las condiciones del producto destinado a la venta al público, pueda presentar problemas de tipo sanitario para la comunidad.



**ARTICULO 145. CAUSALES DE CANCELACION DE LOS REGISTROS SANITARIOS.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013> La cancelación de los registros sanitarios de las bebidas alcohólicas podrá imponerse por el Ministro de Salud o la autoridad delegada, por las siguientes causales:

- a). Cuando se utilicen sustancias tóxicas y no permitidas para la elaboración de los productos.
- b). Reincidencia en actos que han originado sanciones pecuniarias o decomiso del producto.
- c). Cuando se considere que un producto es nocivo para la salud.
- d). Cuando según resultados analíticos emitidos por el Instituto Nacional de Salud, se compruebe alteración en la composición del producto.
- e). Cuando se encuentre una bebida alcohólica fraudulenta.
- f). Cuando el titular utilice un mismo número de registro para una o más bebidas alcohólicas diferentes a la amparada con el registro original.
- g). Cuando se encuentre vencida la Licencia Sanitaria de Funcionamiento de la fábrica y no se haya solicitado oportunamente la renovación.
- h). Cuando para la elaboración de las bebidas alcohólicas, se utilicen sustancias no permitidas en las normas sanitarias.

- i). Cuando el producto no cumpla con los requisitos que sirvieron de base para el otorgamiento del registro sanitario.
- j). Cuando se efectuaren cualquiera de los cambios previstos en el producto, sin haber cumplido con los requisitos reglamentarios.
- k). Cuando se cancele la Licencia Sanitaria de Funcionamiento concedida a la fábrica que elabora, hidrata o envasa la bebida alcohólica.

**PARAGRAFO 1o.** La cancelación del registro sanitario debe ir acompañada de la orden de decomiso del producto.

**PARAGRAFO 2o.** Si se encuentra producto elaborado, hidratado o envasado con anterioridad a la orden de cancelación del registro y cumple las normas sanitarias no será decomisado.



**ARTICULO 146. DE LA PROHIBICION DE SOLICITAR REGISTRO SANITARIO POR CANCELACION.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013> Cuando se impongan sanción de cancelación de registro sanitario no podrá solicitarse uno nuevo para el mismo producto, durante un término de un (1) año, como mínimo.



**ARTICULO 147. PROHIBICION DE DESARROLLAR ACTIVIDADES POR SUSPENSION O CANCELACION.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013> A partir de la ejecutoria de la resolución por la cual se imponga la suspensión o cancelación de licencia, no podrá desarrollarse actividad alguna en la edificación, establecimiento o fábrica, relacionada con el fundamento de la sanción, salvo la necesaria para evitar deterioro a los equipos o conservación del inmueble.

A partir de la ejecutoria de la resolución por la cual se impongan suspensión o cancelación del registro o licencia, no podrá sacarse a la venta el producto de que se trata. En el evento de que el producto se ponga a la venta, se procederá a su decomiso inmediato.



**ARTICULO 148. PUESTA EN PRACTICA DE LA SUSPENSION O CANCELACION DE LICENCIAS.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013> Las autoridades sanitarias para efectos de la puesta en práctica de la capacitación o suspensión de la licencia o registro, podrán imponer sellos, bandas o utilizar otro sistema apropiado.



**ARTICULO 149. TERMINO DE LA SUSPENSION DE LA LICENCIA.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013> La suspensión de la Licencia Sanitaria de Funcionamiento podrá imponerse hasta por el término de un (1) año.



**ARTICULO 150. CIERRE TEMPORAL O DEFINITIVO.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013> El cierre temporal o definitivo de establecimientos donde se produce alcohol, o se elaboren, hidraten o envasen bebidas alcohólicas consiste en poner fin a las actividades que ellos se desarrollan, por la existencia de hechos o conductas contrarias a las disposiciones sanitarias.

El cierre temporal si se impone por un periodo de tiempo previamente determinado por la autoridad sanitaria que no podrá ser superior a un (1) año y es definitivo cuando no se fije un límite en el tiempo.

El cierre podrá ordenarse para todo el establecimiento, o sólo para una parte o proceso que se desarrolle en él.



**ARTICULO 151. COMPETENCIA PARA IMPONER EL CIERRE TEMPORAL O DEFINITIVO.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013> La sanción de cierre temporal o definitivo del establecimiento donde se produce alcohol o donde se elaboren, hidraten o envasen bebidas alcohólicas se efectuará mediante resolución motivada, expedida por el Ministro de Salud o la autoridad delegada.



**ARTICULO 152. CAUSALES DE CIERRE TEMPORAL HASTA POR UN (1) MES. <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** Son causales de cierre temporal de un establecimiento y hasta por el término de un mes:

- a). Por carencia de director técnico.
- b). Cuando no se cumpla con las recomendaciones dejadas en el acta de visita por los funcionarios del Ministerio de Salud o de los Servicios Seccionales de Salud en el plazo fijado.
- c). Por reincidencia en actos que hayan originado sanciones pecuniarias.
- d). Cuando los productos que se elaboren, hidraten o envasen no tengan registro sanitario.



**ARTICULO 153. CAUSALES DE CIERRE TEMPORAL DEL ESTABLECIMIENTO HASTA POR UN (1) AÑO. <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** Son causales de cierre temporal del establecimiento de un (1) mes a un (1) año.

- a). Reincidencia en los actos que hayan originado sanción de cierre por el término de un (1) mes.
- b). Cuando se determine que se han modificado las condiciones con las cuales se le expidió la Licencia Sanitaria de funcionamiento originando problemas técnicos sanitarios de dotación e higiene que no garanticen las condiciones sanitarias del mismo o de las bebidas alcohólicas que se elaboren, hidraten o envasen.



**ARTICULO 154. CAUSALES DE CIERRE DEFINITIVO. <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** Son causales de cierre definitivo del establecimiento:

- a). Reincidencia en los actos que hayan originado el cierre temporal de la fábrica o establecimiento.
- b). Cuando según resultados analíticos emitidos por el Instituto Nacional de Salud, se compruebe alteración o fraudulencia en la composición del producto.
- c). Cuando no posea Licencia Sanitaria de Funcionamiento.

**PARAGRAFO.** Las fábricas que se hallen funcionando sin Licencia Sanitaria de Funcionamiento, serán clausuradas, decomisados los productos, materia prima, equipos y demás elementos utilizados en la producción de alcohol o en la elaboración, hidratación o envase de bebidas alcohólicas.



**ARTICULO 155. CONSECUENCIAS DEL CIERRE DEFINITIVO. <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** Cuando se imponga sanción de cierre definitivo, el cierre podrá conllevar la pérdida de la licencia o registro bajo la cual esté funcionando el establecimiento, o se esté expendiendo un producto.



**ARTICULO 156. EL CIERRE TOTAL IMPLICA CANCELACION DE LICENCIA. <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** El cierre total implica la cancelación de la licencia que se hubiere concedido al establecimiento.



**ARTICULO 157. PROHIBICION DE DESARROLLAR ACTIVIDADES. <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** A partir de la ejecutoria de la resolución por la cual se imponga el cierre total no podrá desarrollarse actividad alguna en la edificación, salvo lo necesario para evitar el deterioro de los equipos o la conservación del inmueble. Si el cierre es parcial, no podrá desarrollarse actividad alguna en la zona o sección cerrada, salvo la necesaria para evitar el deterioro de los equipos o la conservación del inmueble.



**ARTICULO 158. IMPLICACION DEL CIERRE. <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto**

**1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013**> El cierre implica que no podrán venderse los productos elaborados, hidratados o envasados en el establecimiento.



**ARTICULO 159. MEDIDAS PERTINENTES A LA EJECUCION DE LA SANCION.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013> La autoridad sanitaria podrá tomar las medidas pertinentes a la ejecución de la sanción tales como imposición de sellos, bandas u otros sistemas apropiados.



**ARTICULO 160. PUBLICIDAD DEL INCUMPLIMIENTO DE LAS DISPOSICIONES SANITARIAS.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013> deriven riesgos para la salud de las personas, con el objeto de prevenir a los usuarios.



**ARTICULO 161. COMPATIBILIDAD DE LAS SANCIONES Y OTRO TIPO DE RESPONSABILIDADES.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013> Las sanciones impuestas de conformidad con las normas del presente Decreto, no eximen de la responsabilidad civil, penal o de otro orden en que pudiere incurrirse por la violación de la Ley 09 de 1979 y este reglamento.



**ARTICULO 162. TRASLADO DE DILIGENCIAS POR LA INCOMPETENCIA.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013> Cuando como resultado de una investigación adelantada por una autoridad sanitaria, se encuentre que la sanción a imponer es de competencia de otra autoridad sanitaria, deberán remitirse a ésta las diligencias adelantadas, para lo que sea pertinente.



**ARTICULO 163. COMISIONES PARA INSTRUIR PROCESOS.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013> Cuando sea del caso iniciar o adelantar un procedimiento sanitario, o una investigación de la cual es competente el Ministerio de Salud, éste podrá comisionar a los Servicios Seccionales de Salud para que adelanten la investigación o el procedimiento, pero la sanción o exoneración será dictada por el Ministerio de Salud.

Igualmente cuando se deban practicar pruebas de la jurisdicción de un Servicio Seccional de Salud, el Jefe del mismo deberá solicitar al Ministerio de Salud la comisión para el Servicio que deba practicarlo, caso en el cual el Ministerio señalará los términos apropiados.

El Ministerio de Salud podrá comisionar a los jefes de los Servicios Seccionales de Salud para los efectos aquí iniciados.



**ARTICULO 164. APORTE DE PRUEBAS POR OTRAS CANTIDADES.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013> Cuando una entidad oficial distinta a las que integran el Sistema Nacional de Salud tenga pruebas en relación con conducta, hecho u omisión que esté investigando una autoridad sanitaria, tales pruebas deberán ser puestas a disposición de la autoridad sanitaria de oficio, o requeridas por ésta, para que formen parte de la investigación.



**ARTICULO 165. COMISIONES PARA PRACTICAR PRUEBAS.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013> La autoridad sanitaria podrá comisionar a entidades oficiales que no formen parte del Sistema Nacional de Salud, para que practiquen u obtengan pruebas ordenadas o de interés para una investigación o procedimiento adelantado por la autoridad sanitaria.



**ARTICULO 166. LA ACUMULACION DE TIEMPOS PARA LOS EFECTOS DE LAS SANCIONES.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013> Cuando una sanción se imponga por un periodo de tiempo, éste empezará a contarse a partir de la ejecutoria de la sanción que la imponga y se computará, para efectos de la misma, el tiempo transcurrido bajo una medida de seguridad o preventiva.



**ARTICULO 167. CARACTER POLICIVO DE LAS AUTORIDADES SANITARIAS. <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** Para efectos de la vigilancia y el cumplimiento de las normas y la imposición de medidas y sanciones de que trata este reglamento, los funcionarios sanitarios competentes en cada caso, serán considerados como de policía, de conformidad con el artículo 35 del Decreto-Ley 1355 de 1970 (Código Nacional de Policía).

**PARAGRAFO.** Las autoridades de policía del orden nacional, departamental o municipal, prestarán toda su colaboración a las autoridades sanitarias, en orden al cumplimiento de sus funciones.

#### **PROCEDIMIENTO SANCIONATORIO.**



**ARTICULO 168. INICIACION DEL PROCEDIMIENTO SANCIONATORIO. <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** El procedimiento sancionatorio se iniciará de oficio, a solicitud o información de funcionario público, por denuncia o queja debidamente fundamentada, presentada por cualquier persona o como consecuencia de haberse tomado previamente una medida preventiva o de seguridad.



**ARTICULO 169. VINCULO ENTRE LAS MEDIDAS PREVENTIVAS DE PROCEDIMIENTO SANITARIO. <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** La existencia de un proceso penal o de otra índole no dará lugar a suspensión del procedimiento sancionatorio.



**ARTICULO 170. INTERVENCION DEL DENUNCIANTE EN EL PROCEDIMIENTO SANCIONATORIO. <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** El denunciante podrá intervenir en el curso del procedimiento a solicitud de autoridad competente, para dar los informes que se le pidan.



**ARTICULO 171. DE LA OBLIGACION DE DENUNCIAR POSIBLES DELITOS. <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** Si los hechos materia del procedimiento sancionatorio fueren constitutivos de delito, se ordenará ponerlos en conocimiento de la autoridad competente, acompañándole copia de los documentos que corresponda.



**ARTICULO 172. DE LA COEXISTENCIA DE OTROS PROCESOS CON EL PROCEDIMIENTO SANITARIO.<Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** La existencia de un proceso penal o de otra índole no dará lugar a suspensión del procedimiento sancionatorio.



**ARTICULO 173. DE LA ORDEN DE ADELANTAR LA INVESTIGACION. <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** Conocido el hecho recibida la denuncia o el aviso, la autoridad competente ordenará la correspondiente investigación, para verificar los hechos o las emisiones constitutivas de infracción a las disposiciones sanitarias.



**ARTICULO 174. DE LA VERIFICACION DE LOS HECHOS. <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** En orden a la verificación de los hechos u omisiones, podrán realizarse todas aquellas diligencias tales como visitas, toma de muestras, análisis de laboratorio, mediciones, pruebas químicas o de otra índole, inspección ocular y, en general, las que se consideren conducentes.



**ARTICULO 175. DE LA CESACION DEL PROCEDIMIENTO. <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** cuando la autoridad competente encuentre que aparece plenamente comprobado que el hecho investigado no ha existido, que el presunto infractor no lo cometió, que la ley sanitaria no lo considera como violación, o que el procedimiento sanitario no podía iniciarse o proseguirse,

procederá a dictar auto que así lo declare y ordenará cesar todo procedimiento contra el presunto infractor.

Este auto deberá notificarse personalmente al presunto infractor.

**ARTICULO 176. PUESTA EN CONOCIMIENTO AL PRESUNTO INFRACTOR. <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** Realizadas las anteriores diligencias se pondrán en conocimiento del presunto infractor los cargos que se formulan, mediante notificación personal al efecto. El presunto infractor podrá conocer y examinar el expediente de la investigación.

**ARTICULO 177. DE LA IMPOSIBILIDAD DE NOTIFICAR PERSONALMENTE. <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** Si no fuere posible hacer la notificación por no encontrarse el representante legal o la persona jurídicamente apta, se dejará una citación escrita con un empleado o dependiente responsable del establecimiento, para que la persona indicada concorra a notificarse dentro de los cinco (5) días calendario siguientes. Si no lo hace, se fijará un edicto en la Secretaría de la autoridad sanitaria competente, durante otros cinco (5) días calendario al vencimiento de los cuales se entenderá surtida la notificación.

**ARTICULO 178. TERMINO PARA PRESENTAR DESCARGOS. <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** Dentro de los diez (10) días hábiles siguientes al de la notificación, el presunto infractor, directamente o por medio de apoderado, podrá presentar sus descargos por escrito y aportar o solicitar la práctica de las pruebas que considere pertinentes.

**ARTICULO 179. LA PRACTICA DE PRUEBAS. <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** La autoridad competente decretará la práctica de las pruebas que considere conducentes, las que se llevarán a efecto dentro de un término de entre 10 y 20 días, que podrán prorrogarse por un periodo igual, si en el término inicial no se hubieren podido practicar las decretadas.

**ARTICULO 180. LA CALIFICACION DE LA FALTA. <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** Vencido el término de que trata el artículo anterior y dentro de los diez (10) días hábiles posteriores al mismo, la autoridad competente procederá a calificar la falta y a imponer la sanción correspondiente de acuerdo con dicha calificación.

**ARTICULO 181. LAS CIRCUNSTANCIAS AGRAVANTES. <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** Se consideran circunstancias agravantes de una infracción, las siguientes:

- a). Reincidir en la comisión de la misma falta.
- b). Realizar el hecho con pleno conocimiento de sus efectos dañosos, o con la complicidad de subalternos o su participación bajo indebida presión.
- c). Cometer la falta para ocultar otra.
- d). Rehuir la responsabilidad o atribuírsela a otro u otros.
- e). Infringir varias obligaciones con la misma conducta.
- f). Preparar premeditadamente la infracción y sus modalidades.

**ARTICULO 182. LAS CIRCUNSTANCIAS ATENUANTES. <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013>** Se consideran circunstancias atenuantes de una infracción, las siguientes:

- a). Los buenos antecedentes o conducta anterior.

b). La ignorancia invencible.

c). El confesar la falta voluntariamente antes de que se produzca daño a la salud individual o colectiva.

d). Procurar por iniciativa propia resarcir el daño o compensar el perjuicio causado, antes de la ocurrencia de la sanción.



**ARTICULO 183. LA PROVIDENCIA DE EXONERACION DE RESPONSABILIDAD.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013> Si se encuentra que no se ha incurrido en violación de las disposiciones sanitarias, se expedirá una resolución por la cual se declara al presunto infractor exonerado de responsabilidad y se ordenará archivar el expediente.

**PARAGRAFO.** El funcionario competente que no defina la situación bajo su estudio, incurrirá en causal de mala conducta.



**ARTICULO 184. FORMA DE IMPONER SANCIONES.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013> Las sanciones deberán imponerse mediante resolución motivada, expedida por la autoridad sanitaria competente, que deberá notificarse personalmente al afectado, dentro del término de los cinco (5) días hábiles posteriores a su expedición.

Si no pudiere hacerse la notificación personal, se hará por edicto de conformidad con lo dispuesto por el Decreto 2733 de 1959.



**ARTICULO 185. RECURSOS.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013> Contra las providencias que imponga una sanción proceden los recursos de reposición y apelación dentro de los cinco (5) días hábiles siguientes al de la notificación, de conformidad con 41 Decreto 2733 de 1959. Los recursos deberán interponerse y sustentarse por escrito.

**PARAGRAFO.** De conformidad con el artículo 4o. De la Ley 45 de 1946, los recursos sólo podrán concederse en el efecto devolutivo.



**ARTICULO 186. LA COMPATIBILIDAD ENTRE LA SANCION Y LA EJECUCION DE LA MEDIDA SANITARIA.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013> El cumplimiento de una sanción no exime al infractor de la ejecución de una obra o medida de carácter sanitario que haya sido ordenada por la autoridad sanitaria.



**ARTICULO 187. CONCESION DE PLAZOS ESPECIALES.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013> Concédese un plazo de seis (6) meses para que todas las fábricas de alcohol y de bebidas alcohólicas y las bebidas alcohólicas nacionales y extranjeras se ajusten a lo dispuesto en el presente Decreto, vencido este término se procederá a imponer las sanciones correspondientes establecidas en el presente Decreto.



**ARTICULO 188. DISPOSICIONES SUPLETORIAS.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013> En todo lo no previsto en el presente Decreto para las Licencias Sanitarias de Funcionamiento de las fábricas de bebidas alcohólicas y para los registros sanitarios de los productos, se aplicarán supletoriamente las disposiciones reglamentarias de la Ley 09 de 1979.



**ARTICULO 189. OBLIGACION DE PREVENIR SOBRE LA EXISTENCIA Y EL CUMPLIMIENTO DE LAS NORMAS.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013> Las autoridades sanitarias podrán en cualquier tiempo, para informar de las disposiciones sanitarias contenidas en este Decreto, garantizar su cumplimiento y proteger a la comunidad, prevenir sobre la existencia de tales disposiciones y los efectos o sanciones que conlleve su incumplimiento, con el objeto de que las actividades, conductas, hechos u omisiones se ajusten a lo establecido en ellas.



La prevención podrá efectuarse mediante comunicación escrita, acta de visita, requerimiento, o cualquier otro medio eficaz.



**ARTICULO 190. VIGENCIA.** <Decreto derogado por el artículo 96 del Decreto 1686 de 2012. Rige a partir del 9 de agosto de 2013> El presente Decreto rige a partir de la fecha de su expedición y deroga las disposiciones que le sean contrarias.

COMUNIQUESE, PUBLIQUESE Y CUMPLASE.

Dado en Bogotá, D.E, a 21 de noviembre de 1983.

**BELISARIO BETANCUR**

El Ministro de Salud,

**JAIME ARIAS.**



Disposiciones analizadas por Avance Jurídico Casa Editorial Ltda.  
Normograma del Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos - INVIMA  
n.d.  
Última actualización: 30 de agosto de 2024 - (Diario Oficial No. 52.847 - 13 de agosto de 2024)

