


MINISTERIO DE AMBIENTE Y DESARROLLO SOSTENIBLE	MEMORIA JUSTIFICATIVA	 Sistema Integrado de Gestión
	Proceso: Gestión jurídica	
Versión: 4	Vigencia: 25/11/2022	Código: F-A-GJR-07

Entidad originadora:	Ministerio de Ambiente y Desarrollo Sostenible
Fecha (dd/mm/aa):	01/04/2025
Proyecto de Decreto/Resolución:	"Por la cual se reglamentan los Sistemas de recolección y gestión selectiva de fármacos o medicamentos vencidos y se establecen otras disposiciones"

# 1. ANTECEDENTES Y RAZONES DE OPORTUNIDAD Y CONVENIENCIA QUE JUSTIFICAN SU EXPEDICIÓN.

(Por favor explique de manera amplia y detallada: la necesidad de regulación, alcance, fin que se pretende y sus implicaciones con otras disposiciones, por favor no transcriba con considerandos)

Desde el año 2005, Colombia cuenta con una Política Ambiental para la Gestión Integral de Residuos Peligrosos, la cual después de casi 15 años de desarrollo e implementación, fue objeto de evaluación y posterior actualización por el Ministerio de Ambiente y Desarrollo Sostenible, mediante el documento de "Política para la Gestión Integral de Residuos Peligrosos y su Plan de Acción 2022-2030" aprobado el 21 de abril de 2022.

Con ocasión de la política ambiental del 2005, el Gobierno Nacional expidió el Decreto 4741 de 2005 "Por el cual se reglamenta parcialmente la prevención y el manejo de los residuos o desechos peligrosos generadores en el marco de la gestión integral", compilado hoy en el Título 6 del Decreto 1076 de 2015 Único Reglamentario del Sector Ambiente y Desarrollo Sostenible.

En la precitada norma se establece lo siguiente:

**Artículo 2.2.6.1.4.1. De los residuos o desechos peligrosos provenientes del consumo de productos o sustancias peligrosas.** Estarán sujetos a un Plan de Gestión de Devolución de Productos Posconsumo para su retorno a la cadena de producción-importación-distribución-comercialización, los residuos o desechos peligrosos o los productos usados, caducos o retirados del comercio, que se listan en la Tabla 1 del presente artículo.


**Tabla 1**

**Lista de residuos o desechos sujetos a Plan de Gestión de Devolución de Productos Posconsumo**

Código	Residuo	Plazo máximo para la presentación del Plan de Devolución a partir de lo establecido en el artículo 2.2.6.1.4.3
Y4	Plaguicidas en desuso, sus envases o empaques y los embalajes que se hayan contaminado con plaguicidas.	6 meses
Y3	Fármacos o medicamentos vencidos	12 meses
Y31	Baterías usadas plomo-Ácido	18 meses

**Artículo 2.2.6.1.4.2. De la formulación, presentación e implementación de los Planes de Gestión de Devolución de Productos Posconsumo.** Los fabricantes o importadores, de productos que al desecharse se convierten en los residuos o desechos peligrosos a los que hace referencia el artículo anterior, deberán presentar ante el Ministerio de Ambiente y Desarrollo Sostenible, el respectivo Plan de Gestión de Devolución de Productos Posconsumo para su conocimiento, en las fechas estipuladas para tal fin en la Tabla 1, e iniciar inmediatamente su implementación. Estos planes de devolución pueden ser formulados y desarrollados por grupos de importadores o fabricantes reunidos en

Formato tomado del Departamento Administrativo de la Función Pública a partir de lo reglamentado por medio del Decreto 1273 de 2020 y la Resolución 371 de 2020.

MINISTERIO DE AMBIENTE Y DESARROLLO SOSTENIBLE	MEMORIA JUSTIFICATIVA	 Sistema Integrado de Gestión
	Proceso: Gestión jurídica	
Versión: 4	Vigencia: 25/11/2022	Código: F-A-GJR-07

torno a la naturaleza igual o similar de sus residuos. Sin embargo su presentación ante la autoridad ambiental es en forma individual.

**Parágrafo 1º.** Los distribuidores y comercializadores de los productos que al desecharse se convierten en residuos o desechos peligrosos descritos en la Tabla 1 deben formar parte de los Planes de Gestión de Devolución de Productos Posconsumo y participar activamente en la implementación de dichos planes.

**Parágrafo 2º.** El Ministerio de Ambiente y Desarrollo Sostenible establecerá posteriormente mediante acto administrativo otros productos de consumo que al desecharse se convierten en residuos peligrosos, que deben ser sometidos a planes de gestión de devolución de productos posconsumo para ser presentados ante el Ministerio.

“

En respuesta a la reglamentación descrita anteriormente, se expidió por el entonces Ministerio de Ambiente, Vivienda y Desarrollo Territorial la Resolución 371 de 2009 “Por la cual se establecen los elementos que deben ser considerados en los Planes de Gestión de Devolución de Productos Posconsumo de Fármacos o Medicamentos Vencidos”, la cual tiene como objeto “establecer los elementos que deben incluir los fabricantes e importadores de fármacos medicamentos, en los Planes de Gestión de Devolución de Productos Posconsumo de Fármacos o Medicamentos vencidos, para su gestión ambientalmente adecuada, con el fin de proteger la salud humana y el ambiente.”

La Resolución 371 de 2009 reglamentó el artículo 22 del Decreto 4741 de 2005 de residuos peligrosos, en relación con los elementos que deben ser considerados en los Planes de Gestión de Devolución de Productos Posconsumo de fármacos o medicamentos vencidos, artículo compilado actualmente en el Título 6 del Decreto Único Reglamentario 1076 de 2015 del Sector Ambiente y Desarrollo Sostenible.


De acuerdo con la información suministrada por la ANLA con corte a diciembre de 2023, actualmente, se encuentran activos y en seguimiento ambiental por parte de la ANLA, 39 planes individuales y 7 planes colectivos (integrados por 430 productores).

En la Tabla 1 se presenta de forma agregada las cantidades de Fármacos o Medicamentos vencidos recolectados, gestionados y Validados en peso (kg) por los Planes de gestión de devolución implementados por los fabricantes e importadores

**Tabla 1. Cantidad de Fármacos y/o Medicamentos vencidos recolectados, gestionados y validados**

Año	Kilogramos (kg)	Tipo de tratamiento (Por corriente y según la información disponible)
2012	69.300	Celda de seguridad
2013	112.300	Celda de seguridad
2014	104.500	Celda de seguridad
2015	111.600	Celda de seguridad
2016	135.400	Celda de seguridad
2017	159.400	Celda de seguridad
2018	200.300	Celda de seguridad
2019	250.600	Celda de seguridad

Formato tomado del Departamento Administrativo de la Función Pública a partir de lo reglamentado por medio del Decreto 1273 de 2020 y la Resolución 371 de 2020.


MINISTERIO DE AMBIENTE Y DESARROLLO SOSTENIBLE	<b>MEMORIA JUSTIFICATIVA</b>	 Sistema Integrado de Gestión
	<b>Proceso:</b> Gestión jurídica	
<b>Versión:</b> 4	<b>Vigencia:</b> 25/11/2022	<b>Código:</b> F-A-GJR-07

2020	169.200	Celda de seguridad
2021	208.190	Celda de seguridad
2022	218.830	Celda de seguridad
2023 *	Seguimiento en 2024	Seguimiento en 2024

La Resolución 371 de 2009 establece los elementos que deben ser considerados en los Planes de Gestión de Devolución de Productos Posconsumo de Fármacos o Medicamentos Vencidos resulta insuficiente en cuanto a los siguientes aspectos:

- Las responsabilidades a los productores (fabricantes o importadores) debido a que la Resolución 371 de 2009 no las contempla, como en efecto sí lo hacen las demás normas que implementan la Responsabilidad Extendida del Productor - REP en el país.
- Las responsabilidades para las autoridades ambientales y entidades territoriales: Actualmente la normativa no las contempla, como en efecto sí lo hacen las demás normas que implementan la REP en el país. Lo anterior redundante en falta de claridad/especificidad que dificultan la aplicabilidad de la norma a nivel territorial.
- La actualización y avances del Plan: se hace necesario definir y describir de forma puntual los datos mínimos del contenido que deben allegar los productores al momento de presentar el informe de actualización y avance, con el objetivo de unificar la estructura, facilitar la revisión y garantizar que se dé cubrimiento total a los aspectos relevantes del Plan.
- Las condiciones para la implementación de los mecanismos de recolección por parte de los productores.
- Los Indicadores y Metas de Gestión, al estar establecidas por cobertura poblacional que define independientemente cada productor no permite definir y evaluar de forma objetiva el cubrimiento geográfico de cada Plan.
- la información que deben reportar los gestores de fármacos o medicamentos vencidos, los requisitos de certificados de gestión de estos residuos y lo relacionado con las campañas educativas sobre la gestión de residuos de fármacos o medicamentos vencidos.

Formato tomado del Departamento Administrativo de la Función Pública a partir de lo reglamentado por medio del Decreto 1273 de 2020 y la Resolución 371 de 2020.

MINISTERIO DE AMBIENTE Y DESARROLLO SOSTENIBLE	MEMORIA JUSTIFICATIVA	 Sistema Integrado de Gestión
	Proceso: Gestión jurídica	
Versión: 4	Vigencia: 25/11/2022	Código: F-A-GJR-07

## 2. AMBITO DE APLICACIÓN Y SUJETOS A QUIENES VA DIRIGIDO


(Por favor indique el ámbito de aplicación o sujetos obligados de la norma)

Las disposiciones contenidas en el instrumento normativo se aplican a los siguientes sujetos obligados:

- (i) Productores de medicamentos, tal y como está definida la condición de productor en el artículo 3 de la norma;
- (ii) Comercializadores de fármacos o medicamentos, tal y como está definida la condición de comercializador en el artículo 3 de la norma;
- (iii) Usuarios y consumidores de fármacos y medicamentos, tal y como está definida la condición de usuario/consumidor en el artículo 3 de la norma;
- (iv) Gestores que participan de los Sistemas de recolección y gestión de fármacos o medicamentos y, en general, a los gestores licenciados de RESPEL;
- (v) Autoridades ambientales, entidades territoriales (departamentos, distritos y municipios) y a la Autoridad Nacional de Licencias Ambientales -ANLA.
- (i) Con relación a las excepciones incluidas en ámbito de aplicación, Con relación a las excepciones incluidas en el párrafo 1, en mesas de trabajo con el Ministerio de Salud y Protección Social, la ANLA y otros actores relevantes, se realizó la revisión de bibliografía específica relacionada con fármacos y medicamentos, donde se concluyó que los exceptuados cuentan con normativa específica que regula su manejo y/o disposición final, como se muestra a continuación:

- **Medicamentos radiofármacos:** por medio de la Resolución 591 de 2024, expedida conjuntamente con el Ministerio de Salud, el numeral 4.2.1.1. Requisitos generales para la gestión externa de residuos; se define que los residuos de fármacos o medicamentos parcialmente consumidos durante las actividades propias del servicio no podrán ser entregados a los planes de devolución posconsumo, y deben ser gestionados de acuerdo con las disposiciones establecidas en el Manual.  
Así mismo, el manejo de los residuos radiactivos deberá sujetarse a la normativa vigente expedida por el Ministerio de Minas y Energía o quien haga sus veces.
- **Medicamentos cuyo mecanismo de comercialización autorizado sea el de uso hospitalario exclusivamente:** Por medio de la Resolución 591 de 2024, numeral 4.2.1.1. Requisitos generales para la gestión externa de residuos; se define que los residuos de fármacos o medicamentos parcialmente consumidos durante las actividades propias del servicio no podrán ser entregados a los planes de devolución posconsumo, y deben ser gestionados de acuerdo con las disposiciones establecidas en el Manual.
- **Medicamentos en bolsas o recipientes que contienen soluciones para uso intravenoso, intraperitoneal y en hemodiálisis:** Por medio de la Resolución 482 de 2009 del Ministerio de Salud y Protección Social, artículo primero, se define dentro del objeto de la resolución, la regulación del manejo, aprovechamiento y reciclaje de residuos de bolsas o recipientes que han contenido soluciones para uso intravenoso, intraperitoneal y en hemodiálisis, generados en las actividades de atención de salud, que por no haber entrado en contacto con fluidos corporales de pacientes, se consideran residuos no infecciosos y pueden ser aprovechados o reciclados.
- **Cilindros de gases medicinales:** La Resolución 4410 de 2009 del Ministerio de Salud y Protección Social, define Cilindro como el envase destinado a contener gases a baja o alta presión, comprimidos o licuados; en su capítulo VII. retiro de productos. artículo 14. Determina que debe implementarse un sistema para retirar del mercado en forma rápida y efectiva el producto cuando sea defectuoso o exista sospecha de ello; así mismo, en el artículo 16, define que se debe determinar por escrito el procedimiento de la operación de retiro, el cual debe ser revisado y actualizado periódicamente. Dicho retiro de un producto debe iniciarse con

Formato tomado del Departamento Administrativo de la Función Pública a partir de lo reglamentado por medio del Decreto 1273 de 2020 y la Resolución 371 de 2020.

MINISTERIO DE AMBIENTE Y DESARROLLO SOSTENIBLE	<b>MEMORIA JUSTIFICATIVA</b>	 Sistema Integrado de Gestión
	<b>Proceso:</b> Gestión jurídica	
<b>Versión:</b> 4	<b>Vigencia:</b> 25/11/2022	<b>Código:</b> F-A-GJR-07

rapidez y más aún a nivel de instituciones prestadoras de servicios de salud.

Por otra parte, dentro de la citada resolución, su capítulo XVI. materiales de desecho, artículo 56. dispone que se deben adoptar las medidas necesarias para el almacenamiento apropiado y seguro de los materiales de desecho a ser eliminados y en relación con las sustancias tóxicas y los materiales inflamables, se almacenarán en contenedores de diseño adecuado, separados, y cerrados, de conformidad con la normatividad vigente sobre la materia. Y finalmente en el artículo 57 determina que no se debe permitir la acumulación de materiales de desecho, los cuales se recolectarán en recipientes adecuados para su traslado a los puntos de retiro fuera de los edificios y se eliminarán en forma inocua y sanitaria a intervalos regulares y frecuentes.

Así mismo, con lo relacionado al parágrafo 2, y la revisión de información, se concluye que existen productos que requieran registro Invima o ICA para su producción, importación o envase, pero no son considerados como fármacos o medicamentos; como ejemplo de ello se encuentran los suplementos dietarios, productos de higiene, entre otros.

### 3. VIABILIDAD JURÍDICA

*(Por favor desarrolle cada uno de los siguientes puntos)*


#### 3.1 Análisis de las normas que otorgan la competencia para la expedición del proyecto normativo

Las competencias del Ministerio de Ambiente y Desarrollo Sostenible para la expedición del presente proyecto normativo emanan de las siguientes disposiciones legales:

Las competencias que tiene el Ministerio de Ambiente y Desarrollo Sostenible para reglamentar los Sistemas de Recolección y Gestión Selectiva de fármacos o medicamentos Vencidos se listan a continuación:

1. El numeral 2 del artículo 5 de la Ley 99 de 1993, que establece que le corresponde al Ministerio regular las condiciones generales para el saneamiento del medio ambiente y el uso, manejo, aprovechamiento, conservación restauración y recuperación de los recursos naturales renovables.
2. El numeral 10 del artículo 5 ibidem que asigna, entre otras funciones, al Ministerio, la de “determinar las normas ambientales mínimas y las regulaciones de carácter general sobre medio ambiente a las que deberán sujetarse los centros urbanos y asentamientos humanos y las actividades mineras, industriales, de transporte y en general todo servicio o actividad que pueda generar directa o indirectamente daños ambientales”.
3. El numeral 11 del artículo 5 ibidem, que determina la competencia del Ministerio de dictar regulaciones de carácter general tendientes a controlar y reducir las contaminaciones geosférica, hídrica, del paisaje, sonora y atmosférica, en todo el territorio nacional.
4. El numeral 14 ibidem, que señala entre otras funciones del Ministerio, la de “definir y regular los instrumentos administrativos y mecanismos necesarios para la prevención y el control de los factores de deterioro ambiental y determinar los criterios de evaluación, seguimiento y manejo ambientales de las actividades económicas”.
5. El artículo 6 de la Ley 1252 de 2008 “Por la cual se dictan normas prohibitivas en materia ambiental, referentes a los residuos y desechos peligrosos y se dictan otras disposiciones”, establece que el Ministerio reglamentará el contenido de dicha ley.
6. El numeral 10 del artículo 13 de la Ley 2169 de 2021 “por medio de la cual se impulsa el desarrollo bajo en carbono del país mediante el establecimiento de metas y medidas mínimas en materia de carbono neutralidad y resiliencia climática y se dictan otras disposiciones,” el cual dispone que: “el Ministerio de Ambiente y Desarrollo Sostenible teniendo en cuenta la

Formato tomado del Departamento Administrativo de la Función Pública a partir de lo reglamentado por medio del Decreto 1273 de 2020 y la Resolución 371 de 2020.

MINISTERIO DE AMBIENTE Y DESARROLLO SOSTENIBLE	MEMORIA JUSTIFICATIVA	 Sistema Integrado de Gestión
	Proceso: Gestión jurídica	
Versión: 4	Vigencia: 25/11/2022	Código: F-A-GJR-07

jerarquía para la gestión de los residuos y el principio de Responsabilidad Extendida del Productor (REP), definirá y reglamentará aquellos productos de consumo masivo de carácter peligroso u ordinario, que deberán estar sujetos a un Sistema de Recolección y Gestión Selectiva, así como las obligaciones a cumplir por parte de los actores involucrados, los indicadores de cumplimiento y los mecanismos de control y seguimiento ambiental parte de las autoridades ambientales”.

7. El artículo 2.2.6.1.4.3 del Decreto 1076 de 2015, establece que le corresponde al Ministerio de Ambiente y Desarrollo Sostenible establecer los elementos que deben ser considerados en los Planes de Gestión de Devolución de Productos Posconsumo.

### 3.2 Vigencia de la ley o norma reglamentada o desarrollada

Las normas que fundamentan la competencia del Ministerio de Ambiente y Desarrollo Sostenible para la expedición del presente acto administrativo se encuentran vigentes en el ordenamiento jurídico colombiano.

### 3.3. Disposiciones derogadas, subrogadas, modificadas, adicionadas o sustituidas

Se deroga la Resolución 371 de 2009

### 3.4 Revisión y análisis de la jurisprudencia que tenga impacto o sea relevante para la expedición del proyecto normativo (órganos de cierre de cada jurisdicción)

No aplica.

### 3.5 Circunstancias jurídicas adicionales

3.5.1. De la Consulta Pública del instrumento normativo. – El proyecto normativo y sus documentos soporte estuvo dispuesto en la Página Web del Ministerio de Ambiente y Desarrollo Sostenible para consulta pública Nacional por el término comprendido entre los días XXXXXXXXXXXXX, periodo bajo el cual se recibió un total de XXXXX observaciones provenientes de XXXXX entidades del sector privado, XXXX autoridades ambientales, entre otros actores y grupos de interés, bajo el siguiente link:


El Ministerio de Ambiente y Desarrollo Sostenible evaluó la totalidad de las observaciones y comentarios recibidos sobre los documentos en consulta, ajustó cuando fue necesario los textos con ocasión de aquellos y dio respuesta a cada una de las observaciones y comentarios recibidos, bajo el formulario F-M-INA-25 V5 el cual fue publicado en la página web del Ministerio de Ambiente y Desarrollo Sostenible el día \_\_\_\_ de \_\_\_\_\_ 2024, bajo el siguiente enlace:

3.5.2. Del Concepto de Abogacía de la Competencia. – En cumplimiento a lo establecido en el Artículo 7 de la Ley 1340 de 2009, reglamentado por el Capítulo 30 del Título 2 de la Parte del 2 del Libro 2 del Decreto 1074, Único Reglamentario del Sector Comercio, Industria y Turismo (SIC), el Ministerio de Ambiente y Desarrollo Sostenible mediante oficio RAD XXXXXXXXXXX del XXXXXXXX informó a la Delegatura para la Protección de la Competencia de la Superintendencia de Industria y Comercio sobre el Proyecto de Resolución

3.5.3. Del Concepto del Departamento Administrativo de la Función Pública. – El Ministerio de Ambiente y Desarrollo Sostenible mediante comunicación XXXXXXXX del XX de XXXXXX de 2024, solicitó concepto de aprobación para la modificación estructural de trámite \_\_\_\_\_ al Departamento Administrativo de la Función Pública en cumplimiento del numeral 2 del artículo 1 de la Ley 962 de 2005, modificado por el artículo 39 del Decreto Ley 019 de 2012 y el artículo 3 del Decreto Ley 2106 de 2019 y lo señalado por la Resolución 455 de 2021, en cumplimiento de la política de Simplificación, Racionalización y Estandarización, para lo cual elaboró el correspondiente documento de Manifestación de Impacto Regulatorio que hace parte

Formato tomado del Departamento Administrativo de la Función Pública a partir de lo reglamentado por medio del Decreto 1273 de 2020 y la Resolución 371 de 2020.



MINISTERIO DE AMBIENTE Y DESARROLLO SOSTENIBLE	<b>MEMORIA JUSTIFICATIVA</b>	 Sistema Integrado de Gestión
	<b>Proceso:</b> Gestión jurídica	
<b>Versión:</b> 4	<b>Vigencia:</b> 25/11/2022	<b>Código:</b> F-A-GJR-07

integral de la presente memoria justificativa.

## 5. IMPACTO ECONÓMICO (Si se requiere)

*(Por favor señale el costo o ahorro de la implementación del acto administrativo)*

La expedición del instrumento normativo no conlleva para los obligados impactos económicos nuevos ni significativamente distintos a los ya generados para el cumplimiento de la Resolución 371 de 2009, sobre los Planes de gestión de devolución de fármacos o medicamentos vencidos (en adelante Sistemas de recolección y gestión selectiva de fármacos o medicamentos vencidos), así como, para el cumplimiento de la reglamentación concerniente con sobre la gestión integral de residuos peligrosos contemplada en el Título 6 del Decreto 1076 de 2015.

Igualmente, se precisa que el instrumento normativo no crea trámites nuevos ante la ANLA o registros nuevos ante la autoridad ambiental urbana o regional diferentes a los ya existentes, ni modifica los costos asociados a la evaluación y seguimiento ambiental de los planes de gestión de devolución recolección y gestión de fármacos o medicamentos vencidos (en adelante, Sistemas de Recolección y Gestión de fármacos o medicamentos vencidos), cuyo trámite está registrado en el Sistema Único de Información de Trámites (SUIT) de la Función Pública desde el año XX. Por el contrario, se simplificó el trámite ante la ANLA, estableciendo menos información a presentar para la aprobación del Sistema haciendo uso de las herramientas informáticas disponibles actualmente en dicha entidad. Así mismo se establece un plazo máximo de 60 días para su evaluación que no existía antes y se precisa que los productores (fabricantes o importadores) que ya tienen un plan de gestión radicado ante la ANLA en virtud de lo establecido en la Resolución 371 de 2009, no tienen que presentarlo nuevamente como resultado de la actualización normativa que se presenta.

Asimismo, las Corporaciones Autónomas Regionales y de Desarrollo Sostenible y las autoridades ambientales urbanas, no requieren de cambios en su estructura organizacional para el cumplimiento de las medidas que atañen a éstas en el proyecto normativo, sin embargo, requieren fortalecer sus capacidades para llevar a cabo un mayor y mejor control y seguimiento ambiental a las medidas dispuestas en el proyecto normativo como parte de su ejercicio misional.

## 6. VIABILIDAD O DISPONIBILIDAD PRESUPUESTAL (Si se requiere)

*(Por favor indique si cuenta con los recursos presupuestales disponibles para la implementación del proyecto normativo)*

Dado que la Resolución 371 de 2009 viene implementándose desde hace más de trece (13) años con los recursos presupuestales disponibles para efectuar el seguimiento normativo a los mismos, el instrumento normativo que se presenta no requiere apropiaciones presupuestales o disposición de nuevos recursos para el control y seguimiento por parte de las autoridades correspondientes.

## 7. IMPACTO MEDIOAMBIENTAL O SOBRE EL PATRIMONIO CULTURAL DE LA NACIÓN (Si se requiere)


*(Por favor indique el proyecto normativo tiene impacto sobre el medio ambiente o el Patrimonio cultural de la Nación)*

El proyecto normativo representa un impacto medio ambiental positivo.

## 8. ESTUDIOS TÉCNICOS QUE SUSTENTEN EL PROYECTO NORMATIVO (incluye el análisis de la problemática existente, sustento técnico del proyecto de norma y bibliografía sobre el tema, esta última si existe)

Se anexa documento técnico soporte.

Formato tomado del Departamento Administrativo de la Función Pública a partir de lo reglamentado por medio del Decreto 1273 de 2020 y la Resolución 371 de 2020.

MINISTERIO DE AMBIENTE Y DESARROLLO SOSTENIBLE	MEMORIA JUSTIFICATIVA	 Sistema Integrado de Gestión
	Proceso: Gestión jurídica	
Versión: 4	Vigencia: 25/11/2022	Código: F-A-GJR-07

ANEXOS:	
Certificación de cumplimiento de requisitos de consulta, publicidad y de incorporación en la agenda regulatoria <i>(Firmada por el servidor público competente –entidad originadora)</i>	X
Concepto(s) de Ministerio de Comercio, Industria y Turismo <i>(Cuando se trate de un proyecto de reglamento técnico o de procedimientos de evaluación de conformidad)</i>	NA
Informe de observaciones y respuestas <i>(Análisis del informe con la evaluación de las observaciones de los ciudadanos y grupos de interés sobre el proyecto normativo)</i>	X
Concepto de Abogacía de la Competencia de la Superintendencia de Industria y Comercio <i>(Cuando los proyectos normativos tengan incidencia en la libre competencia de los mercados)</i>	X
Concepto de aprobación nuevos trámites del Departamento Administrativo de la Función Pública <i>(Cuando el proyecto normativo adopte o modifique un trámite)</i>	X
Otro Documento Técnico Soporte de la norma.	X

Aprobó:

  
Sistema Integrado de Gestión

JOSE EDUARDO GUAICAL ALPALA  
Jefe Oficina Asesora Jurídica

\_\_\_\_\_  
JAIRO ORLANDO HÓMEZ SÁNCHEZ  
Director de Asuntos Ambientales, Sectorial y Urbana

N/A

\_\_\_\_\_  
Nombre y firma del (los) servidor(es) público(s) responsables de otras entidades (área(s) misional(es))

Formato tomado del Departamento Administrativo de la Función Pública a partir de lo reglamentado por medio del Decreto 1273 de 2020 y la Resolución 371 de 2020.