



P.F. REMEDIOS HERBOLARIOS - Droguería Mercurio

Completada

Puntuación	52 / 68 (76.47%)	Elementos señalados	2
-------------------	------------------	----------------------------	---

Por favor contesta todas las preguntas de manera honesta. Para hacerlo basta con seleccionar una respuesta de la lista de respuestas en cada pregunta.

Algunas preguntas requieren que adjuntes evidencia multimedia o comentarios, dependiendo de la respuesta seleccionada. SI NO COMPLETAS LA PREGUNTA NO PODRAS AVANZAR A LA SIGUIENTE ETAPA

Fecha de comienzo: 21.08.2024 09:00 CST

Selecciona el nombre de tu empresa: Droguería de Mercurio de México

Nombre de quien realiza: Gabriela Perez Mendoza

Nombre o cedula del responsable sanitario del establecimiento: Guillermo Guadalajara Ramon

Índice de contenidos

Elementos señalados	3
A. Sistema de Gestión de Calidad - 2 / 2 (100%)	4
B. Control documental - 22 / 26 (84.62%)	5
Documentación Legal - 8 / 10 (80%)	5
Documentación Técnica - 14 / 16 (87.5%)	5
C. Instalaciones y equipo - 6 / 8 (75%)	10
D. Personal - 12 / 14 (85.71%)	13
E. Almacenamiento y transporte - 6 / 10 (60%)	15
F. Desviaciones o no conformidades - 2 / 4 (50%)	16
G. Destrucción de residuos - 2 / 4 (50%)	17
Resumen de los archivos multimedia	18
	19

Elementos señalados

2 señalados

B. Control documental / Documentación Legal

Cuentan con una relación de productos que se comercializan o fabrican, indicando su registro sanitario y la vigencia de este

NOTA: En caso de cumplimiento o parcial adjuntar evidencia de la relación o listado o documento donde se enlisten los productos comercializados o fabricados actualizada y que se observe su vigencia

Deficiente

No contamos con el documento actualizado

B. Control documental / Documentación Técnica

Se realiza el Manejo de desviaciones y no conformidades

NOTA: En caso de cumplimiento o parcial adjuntar evidencia de procedimiento de Manejo de desviaciones y no conformidades (portada, vigencia del documento, firmas de autorización y codificación) así como un ejemplo del reporte de investigación a una desviación o no conformidad detectada durante el proceso de fabricación

Deficiente

No hemos presentado inconformidad de los productos en un periodo de mas de 6 meses

A. Sistema de Gestión de Calidad

2 / 2 (100%)

Cuenta con un Sistema de Gestión de Calidad y está documentado en el Manual de Calidad
NOTA: En caso de cumplimiento adjuntar evidencia fotográfica, documento escaneado o PDF de portada del Manual de calidad donde se observe la vigencia, codificación y firmas de autorización

Cumple

Lo manejamos como control de procesos

[manual de calidad.pdf](#)

[manual de calida pt. 2.pdf](#)

B. Control documental	2 señalados, 22 / 26 (84.62%)
Documentación Legal	1 señalado, 8 / 10 (80%)
<p>Cuenta con licencia sanitaria o aviso de funcionamiento, de acuerdo con el giro y líneas de distribución NOTA: En caso de cumplimiento adjuntar fotografía o documento escaneado o pdf del aviso de funcionamiento o licencia sanitario donde se observe el giro de la empresa</p> <p>AVISO DE FUNCIONAMIENTO.pdf</p>	Cumple
<p>Cuenta con aviso de responsable sanitario NOTA: En caso de cumplimiento adjuntar evidencia del documento avalado donde se observe el nombre del responsable sanitario del establecimiento</p> <p>Adjunto la parte del documento donde se encuentran sus datos responsable sanitario.pdf</p>	Cumple
<p>Cuenta con certificado de Buenas Prácticas de Fabricación NOTA: En caso de cumplimiento adjuntar evidencia fotográfica, documento escaneado o pdf ocultando información sensible donde se observe la vigencia certificado</p> <p>Formatos de brudi Pomadas.pdf Formato de brudi aceites.pdf Formato de brudi polvos.pdf</p>	Cumple
<p>Ejemplar vigente de la FHEUM y/o los suplementos que apliquen NOTA: En caso de cumplimiento adjuntar evidencia fotografía del ejemplar (portada y su número de folio)</p>	N/A
<p>Alta en la secretaria de hacienda y crédito público (SHCP), así como el registro federal de contribuyentes (RFC) actualizados NOTA: En caso de cumplimiento adjuntar evidencia de la Constancia de situación fiscal actual del establecimiento</p> <p>CONSTANCIA FISCAL.pdf</p>	Cumple
<p>Cuentan con una relación de productos que se comercializan o fabrican, indicando su registro sanitario y la vigencia de este NOTA: En caso de cumplimiento o parcial adjuntar evidencia de la relación o listado o documento donde se enlisten los productos comercializados o fabricados actualizada y que se observe su vigencia</p> <p>No contamos con el documento actualizado</p>	Deficiente
Documentación Técnica	1 señalado, 14 / 16 (87.5%)

Cuenta con los planos arquitectónicos, planos o diagramas que indiquen flujo de materiales, personal y productos
NOTA: En caso de cumplimiento adjuntar evidencia de los planos o diagramas o layout del establecimiento donde se observen las áreas de fabricación y almacenamiento de los productos

Cumple

Unicamente puedo proporcionar ese plano

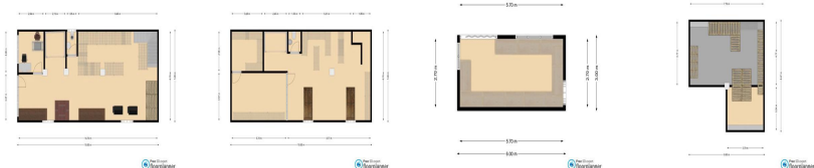


Foto 1

Foto 2

Foto 3

Foto 4

Cuenta con relación de equipos de fabricación e instrumentos analíticos.
NOTA: Adjuntar evidencia de la relación, listado o documento de los equipos e instrumentos analíticos, ubicación y modelo, incluyendo los instrumentos de medición utilizados en las áreas de producción

N/A

No contamos con maquinas de fabricación.

Se tiene el expediente maestro de fabricación actualizado de acuerdo a la normativa aplicable
NOTA: En caso de cumplimiento o parcial adjuntar evidencia únicamente de la portada del expediente maestro de fabricación de un producto donde se observe su vigencia y codificación del documento así como firmas de autorización

N/A

Existen especificaciones vigentes para el análisis de materias primas, producto semiterminado, materiales de envase, a granel y producto terminado
NOTA: En caso de cumplimiento o parcial adjuntar evidencia de las especificaciones documentadas con las que deben cumplir las materias primas para su aceptación y producto terminado para su liberación (descripción de un material, sustancia o producto, que incluye los parámetros de calidad, sus límites de aceptación y la referencia de los métodos a utilizar para su determinación)

N/A

Los análisis son propios de la empresa para abordar las mejoras de los productos

Se cuenta con un certificado de análisis del proveedor de cada lote recibido cuando se utilicen preparaciones de material vegetal
NOTA: En caso de cumplimiento o parcial adjuntar evidencia de los certificados de análisis realizados a la materia prima (un ejemplo para materia prima)

N/A

Los certificados son propios de la empresa

Se realizan muestreos para el control de calidad del producto
NOTA: En caso de cumplimiento o parcial adjuntar evidencia de la portada del procedimiento para el muestreo de

Cumple

insumos, producto a granel, producto en proceso y producto terminado, donde se observe la vigencia, codificación y autorización del documento

Formatos para el control de los productos

[Formato de brudi polvos.pdf](#)

Se implementan y mantienen las Buenas prácticas de documentación

NOTA: En caso de cumplimiento o parcial adjuntar evidencia de portada del procedimiento donde se observe la vigencia del documento, la codificación y firmas de autorización

[Formato de brudi polvos.pdf](#)

Existe una Prevención y control de fauna nociva

NOTA: En caso de cumplimiento adjuntar evidencia de procedimiento, para el control de plagas y/o fauna nociva (portada, vigencia del documento, firmas de autorización y codificación), la certificación de proveedor (licencia sanitaria) y evidencia del último servicio realizado (certificado de fumigación)

[CERTIFICADO DE SERV. DROGURERIA MERCURIO DE MÉXICO AGOSTO 2024 \(1\).pdf](#)

Se realiza el Manejo de desviaciones y no conformidades

NOTA: En caso de cumplimiento o parcial adjuntar evidencia de procedimiento de Manejo de desviaciones y no conformidades (portada, vigencia del documento, firmas de autorización y codificación) así como un ejemplo del reporte de investigación a una desviación o no conformidad detectada durante el proceso de fabricación

No hemos presentado inconformidad de los productos en un periodo de mas de 6 meses

Para el surtido y la venta de productos se aplica el método de primeras salidas y primeras caducidades (PCPS), y primeras entradas y primeras salidas (PEPS). Las excepciones están documentadas

NOTA: En caso de cumplimiento o parcial adjuntar evidencia del procedimiento donde se menciones el uso del sistema de primeras entradas primeras salidas (PEPS) o primeras caducidades primeras salidas (portada, vigencia del documento, firmas de autorización y codificación)

Se cuenta con registros o etiquetas originales empleadas en la identificación del estado de limpieza de las áreas y equipos usados en la producción y el acondicionamiento.

NOTA: En caso de cumplimiento o parcial adjuntar evidencia de los registros o etiquetas empleadas que permitan identificar el estado de limpieza de las áreas y equipos utilizados en la producción

Adjunto la bitácora de limpieza de áreas

[Formato de brudi limpieza.pdf](#)

Debe existir un programa documentado continuo para la

Cumple

Cumple

Deficiente

N/A

Cumple

Cumple

capacitación y adiestramiento del personal en las funciones que le sean asignadas. Este programa debe de incluir al menos las siguientes áreas: Inducción al puesto, BPF, los procedimientos y seguridad.

NOTA: En caso de cumplimiento o parcial adjuntar evidencia del Programa de Capacitación Anual documentado, donde se mencione las actividades o procesos por capacitar al personal, la vigencia del programa y firmas de autorización

[Plan de capacitacion.pdf](#)

[plan de capacitacion pt.2.pdf](#)



Cuenta con extintores contra incendio dentro de las áreas de producción y almacén

NOTA: En caso de cumplimiento o parcial adjuntar evidencia fotográfica de los extintores ubicados en almacén y áreas de producción así como carta responsiva del proveedor sobre el mantenimiento a los extintores

Cumple



Foto 5



Foto 6



Foto 7



Foto 8

Todos los instrumentos utilizados para la fabricación, laboratorio de control y aseguramiento de calidad de los productos cuentan con certificado de calibración vigente (termohigrómetros, balanzas analíticas, entre otros)

NOTA: En caso de cumplimiento o parcial adjuntar evidencia de 3 certificados de calibración vigentes de los instrumentos o equipos utilizados en las áreas de producción

N/A

Se debe contar con registros de humedad relativa y temperatura, de manera que demuestren que las condiciones para el almacenamiento de insumos y productos se cumplen

NOTA: En caso de cumplimiento o parcial adjuntar evidencia de los últimos registros de temperatura y humedad realizados en las áreas de almacenamiento que demuestren el cumplimiento de las condiciones de almacenamiento

N/A

Debe existir un procedimiento que describa el sistema de auditorías técnicas, incluyendo el seguimiento a las acciones correctivas

NOTA: En caso de cumplimiento o parcial adjuntar evidencia de la portada del procedimiento de auditorías internas donde se observe la codificación, vigencia y firmas de autorización, así como el programa de auditorías internas el año en curso

N/A

Debe haber un procedimiento que describa los criterios para evaluar a los maquiladores antes de ser aprobados

NOTA: En caso de cumplimiento adjuntar evidencia del Acuerdo de calidad celebrado con el maquilador donde se

N/A

establezcan las responsabilidades y obligaciones de ambas partes (si aplica)

Se cuenta con anuncio en la entrada del establecimiento, lugar visible donde indique la razón social, giro, horario del establecimiento, nombre del responsable sanitario, número de cédula, nombre de la institución superior que expide el título y horario de asistencia.

NOTA: En caso de cumplimiento o parcial adjuntar evidencia fotográfica del anuncio a la entrada del establecimiento indicando la a razón social, giro, horario del establecimiento, nombre del responsable sanitario, número de cédula, nombre de la institución superior que expide el título y horario de asistencia.

N/A

C. Instalaciones y equipo

6 / 8 (75%)

El establecimiento debe de ser construido y conservado de acuerdo con las operaciones que en él se efectúen. Debe permitir su limpieza, orden, mantenimiento y prevención de la contaminación y mezcla de insumos y productos. Los flujos de personal, insumos, productos y desechos deben estar identificados, seguir un orden lógico y secuencial de acuerdo a los procesos de fabricación, evitando los flujos cruzados y manteniendo los niveles de limpieza establecidos
NOTA: En caso de cumplimiento adjuntar evidencia fotográfica de que las áreas de fabricación cuentan con un acabado sanitario que permitan su fácil limpieza

N/A

Documentacion propia

Las instalaciones de ductos de los sistemas de aire, líneas de energía eléctrica y otros servicios inherentes a las áreas de producción y acondicionamiento deben encontrarse ocultas o fuera de éstas. Su ubicación y diseño debe ser tal, que permita su mantenimiento
NOTA: En caso de cumplimiento o parcial adjuntar evidencia fotográfica de las instalaciones eléctricas, sistemas de aire y otros servicios inherentes a las áreas de producción y acondicionamiento se encuentran ocultas y no permiten la contaminación del producto

N/A

Documentacion propia

Las actividades de mantenimiento de instalaciones y edificios deben ser programadas, realizadas y documentadas de tal manera que eviten los riesgos de contaminación
NOTA: En caso de cumplimiento adjuntar evidencia del procedimiento para el mantenimiento preventivo y correctivo de equipos, instrumentos de medición y áreas de fabricación (portada, vigencia del documento, codificación y firmas de autorización) así como evidencia del programa de mantenimiento a las instalaciones vigente (del año actual) y un ejemplo de los registros documentados de los mantenimientos preventivos hechos a las instalaciones y edificios

N/A

No contamos con instrumentos que requieran medición

Las áreas para fabricación y de almacenamiento de los productos se encuentran debidamente identificadas y en condiciones adecuadas de limpieza y mantenimiento (libres de basura y polvo)
NOTA: En caso de cumplimiento evidencia fotográfica de que las áreas de almacenamiento de productos se encuentran en condiciones higiénicas, libres de basura y limpias

N/A

No contamos con almacen de productos

En las áreas de producción donde se generan polvos cuentan con sistema de extracción y colección de polvos que por su diseño eviten contaminación cruzada y al medio ambiente

N/A

NOTA: En caso de cumplimiento o parcial adjuntar evidencia fotográfica de los sistemas de extracción y colección de polvos en las áreas de producción donde se generan polvos

Las áreas están divididas por pisos

La construcción debe tener un diseño que asegure el acceso controlado del personal a las áreas de almacenamiento, producción, acondicionamiento y control de calidad y éstas no deben ser usadas como vía de paso para el personal, materiales y productos

NOTA: En caso de cumplimiento o parcial adjuntar evidencia documental o fotográfica de que se mantiene un control de accesos de personal a las áreas de fabricación (registros, sistema interlock, o documento que garantice el acceso controlado)

Documentación propia de la empresa

Parcial

Los insumos o productos rechazados (o no conforme) deben ser identificados como tales y trasladados a un área específica delimitada, para evitar su uso en cualquier proceso productivo. Deben ser confinados, destruidos, devueltos o reprocesados, según el procedimiento correspondiente y la decisión documentada.

NOTA: En caso de cumplimiento evidencia fotográfica de la ubicación del área de productos rechazados (o no conforme), que se encuentre identificada o señalizada

[Areas designadas.pdf](#)

[areas designadas pt. 2.pdf](#)

Cumple

La compañía cuenta con servicios sanitarios aseados, ventilados y en número suficiente para la plantilla del personal e independientes de las áreas de fabricación y almacenamiento

NOTA: En caso de cumplimiento o parcial adjuntar evidencia fotográfica de que los sanitarios se encuentran aseados y ventilados, así como evidencia del procedimiento de limpieza a las instalaciones donde se observe la portada, codificación, vigencia y firmas de autorización del documento

Bitacora de limpieza

[Formato de brudi limpieza.pdf](#)

Cumple

Las áreas destinadas para cambio y almacenamiento de ropa de trabajo, lavado, duchas y servicios sanitarios deben estar en lugares de fácil acceso y en correspondencia con el número de trabajadores.

NOTA: En caso de cumplimiento o parcial adjuntar evidencia fotográfica de las áreas destinadas para el cambio y almacenamiento de ropa de trabajo del personal

Los trabajadores ingresan al área con el EPP necesario

N/A

El área de almacenamiento cuenta con las medidas de

N/A

seguridad que correspondan al tipo y volumen de los productos
NOTA: En caso de cumplimiento adjuntar evidencia fotográfica de los señalamientos y las medidas de seguridad tomadas dentro del almacén para salvaguardar la integridad del personal

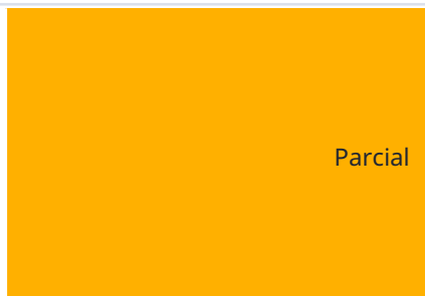


No contamos con producto almacenado

El producto terminado en su empaque final, se considera en retención temporal /cuarentena hasta que sean efectuados todos sus análisis y sea liberado por la unidad de calidad para su distribución
NOTA: En caso de cumplimiento evidencia fotográfica de la ubicación del área de productos en cuarentena, que se encuentre identificada o señalizada



Debe existir un área de recepción que permita la inspección de los insumos y productos, un área de almacenamiento que garantice la conservación de la calidad de los insumos y productos, y un área de distribución que permita la carga de los mismos
NOTA: En caso de cumplimiento adjuntar evidencia fotográfica de la identificación de las áreas de recepción y embarque



Los productos son recibidos e integrados a las áreas de trabajo

En caso de contar con comedor, éste debe estar separado de las áreas de fabricación
NOTA: En caso de cumplimiento o parcial adjuntar evidencia fotográfica del área de comedor, que se encuentre separada de las áreas de fabricación y esta se encuentra limpia y aseada



En caso de contar con un área destinada al servicio médico, ésta debe estar separada físicamente de las áreas de fabricación.
NOTA: En caso de cumplimiento adjuntar evidencia fotográfica del área de servicio médico separada de las áreas de fabricación y que se encuentre identificada



D. Personal

12 / 14 (85.71%)

Cuentan con un organigrama del establecimiento, indicando los puestos y el nombre de las personas que los ocupan.

NOTA: En caso de cumplimiento adjuntar evidencia fotográfica o documento escaneado del organigrama de la organización que se observe que se encuentra autorizado, vigente y codificado

[organigrama.pdf](#)

Cumple

Los datos deben ser registrados por la persona que realizó la actividad y en el momento en que se termine la actividad. En el caso de usarse siglas, al igual que las firmas, debe existir un catálogo

NOTA: En caso de cumplimiento adjuntar evidencia documental del catálogo de firmas, únicamente mostrando la vigencia del documento, codificación y autorización del formato

adjunto catalogo de firmas

[catalogo de firmas pt.1.pdf](#)

[catalogo de firmas pt.2.pdf](#)

Cumple

El personal responsable de la fabricación y control de los remedios herbolarios, incluyendo personal temporal, debe estar calificado, con base en su experiencia, formación o capacitación, para la función que desempeña. La calificación debe estar documentada.

NOTA: En caso de cumplimiento adjuntar evidencia documentada de la calificación de 3 colaboradores de 3 diferentes responsables de la fabricación de remedios herbolarios

Se acredita la capacidad del personal en la capacitación

Parcial

Las obligaciones del personal así como sus responsabilidades deben constar por escrito y firmadas por cada uno de los trabajadores.

NOTA: En caso de cumplimiento adjuntar evidencia de 2 ejemplos de descripción de puesto onde se indique cuáles son las responsabilidades del colaborador, que se encuentre firmado, autorizado y vigente

Documentación propia de la empresa

Parcial

El responsable sanitario cumple con lo establecido en la ley general de salud

NOTA: En caso de cumplimiento adjuntar evidencia de la descripción de puesto del Responsable Sanitario donde se indique cuáles son las responsabilidades, que se encuentre firmado, autorizado y vigente

[responsabilidades del quimico.pdf](#)

Cumple

El responsable sanitario designará por escrito a la(s) persona(s) que atenderá(n) cualquier eventualidad cuando

Cumple

éste se encuentre ausente, el o los cuales tendrán que contar con los requisitos que establecen la Ley General de Salud y el Reglamento de Insumos para la Salud para los responsables sanitarios. En el caso de extranjeros deberán contar con los documentos equivalentes

NOTA: En caso de cumplimiento adjuntar evidencia del documento o carta donde se mencione la designación de auxiliar responsable, firmado por el responsable sanitario e indicando sus funciones

[asignacion del responsable.pdf](#)

Se debe hacer periódicamente un examen médico a todo el personal de las Unidades de fabricación y de Calidad, al menos una vez al año, así como después de una ausencia debida a enfermedades transmisibles y tomar las acciones necesarias en caso de diagnóstico positivo

NOTA: En caso de cumplimiento o parcial adjuntar evidencia documental del programa de revisiones médicas anuales realizadas a los colaboradores, donde se observe la vigencia del documento

N/A

El personal debe portar ropa de trabajo limpia y confortable y el equipo de protección, diseñado para evitar la contaminación de los productos y de las áreas de fabricación, así como riesgos de salud ocupacional; no debe usar joyas ni cosméticos en las áreas de fabricación donde el producto se encuentre expuesto y en el laboratorio de microbiología

NOTA: En caso de cumplimiento adjuntar evidencia del procedimiento para ingreso a las áreas donde se observe la portada, vigencia, codificación y autorización del documento, así como adjuntar párrafo del procedimiento donde se mencione cómo es el acceso a las áreas

Cumple



Foto 9

E. Almacenamiento y transporte

6 / 10 (60%)

Debe establecerse procedimiento para el control de la distribución de los productos, en el que se describa la forma y condiciones de transporte y las instrucciones de almacenamiento a lo largo de toda la cadena de distribución.

NOTA: adjuntar evidencia del procedimiento para el control de la distribución de los productos, donde se observe la portada, vigencia del procedimiento, codificación y firmas de autorización

Parcial

Documentación propia de la empresa

Debe mantenerse un registro de distribución de cada lote de producto para facilitar su retiro del mercado en caso necesario

NOTA: En caso de cumplimiento o parcial adjuntar evidencia de los registros de distribución que contenga la siguiente información para cada lote de producto distribuido: nombre del producto, presentación y número de lote, cantidad total del lote por presentación, identificación del cliente primario, cantidad enviada por cliente primario, fecha de envío y recibo

Parcial

Si cumple, pero es documentacion propia de la empresa

Los insumos se encuentran almacenados sobre tarimas (no almacenados directamente sobre el suelo)

NOTA: En caso de cumplimiento o parcial adjuntar evidencia fotográfica del acomodo de productos en tarimas (no almacenados directamente sobre el suelo) en el almacén

Cumple

Se adjunta evidencia que encuentra sobre tarimas y sobre cartón

[Areas designadas.pdf](#)

[areas designadas pt. 2.pdf](#)

Los vehículos de transporte son inspeccionados antes de cargar los productos, asegurándose que se encuentran en óptimas condiciones sanitarias, libres de hoyos y posibles contaminaciones

NOTA: En caso de cumplimiento adjuntar evidencia de las bitácoras de inspección de vehículos

Parcial

Si cumple pero son los certificados que se mandan con los pedidos

Los medios de transporte son construidos con materiales resistentes a la corrosión, lisos, impermeables, no tóxicos y de fácil limpieza. Se asegura que se encuentran en óptimas condiciones sanitarias, libres de hoyos y posibles contaminaciones

NOTA: En caso de cumplimiento adjuntar evidencia fotográfica del exterior e interior (caja) del vehículo utilizado para el transporte productos que cumplan con las especificaciones necesarias para que no se contamine

Parcial

Si cumplen y mi cliente ya cuenta con los certificados

F. Desviaciones o no conformidades

2 / 4 (50%)

Cuenta con un procedimiento que incluya al menos la documentación, investigación, evaluación y decisión final de la desviación o no conformidad

NOTA: en caso de cumplimiento adjuntar evidencia del procedimiento para manejo de desviaciones y no conformidades donde se observe la portada, codificación del documento, su vigencia y firmas de autorización

Parcial

Documentación propia de la empresa

Los reportes de desviaciones o no conformidades deben ser aprobados por los responsables del área de fabricación y de la Unidad de Calidad antes de decidir el destino final del producto involucrado.

NOTA: en caso de cumplimiento adjuntar evidencia del un reporte de desviaciones o no conformidades donde se establezca el plan de seguimiento documentado para todas las acciones resultantes

Parcial

Documentación propia de la empresa

G. Destrucción de residuos

2 / 4 (50%)

Se debe contar con un sistema documentado en un procedimiento que asegure el cumplimiento de las disposiciones legales en materia ecológica y sanitaria para el destino final de residuos.

NOTA: en caso de cumplimiento adjuntar evidencia del procedimiento para la destrucción y disposición de residuos donde se observe la portada, codificación, vigencia del documento y firmas de autorización

Parcial

Documentación propia de la empresa

Conservan el manifiesto de entrega, transporte y recepción de residuos

NOTA: En caso de cumplimiento adjuntar manifiesto o certificado de entrega, transporte y recepción de residuos de la última destrucción de residuos realizada en el establecimiento

Parcial

Documentación propia de la empresa

Resumen de los archivos multimedia



Foto 1

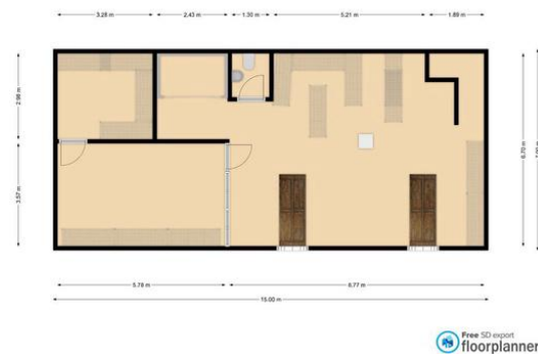


Foto 2

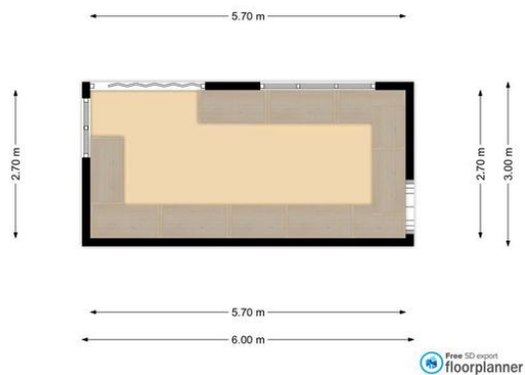


Foto 3

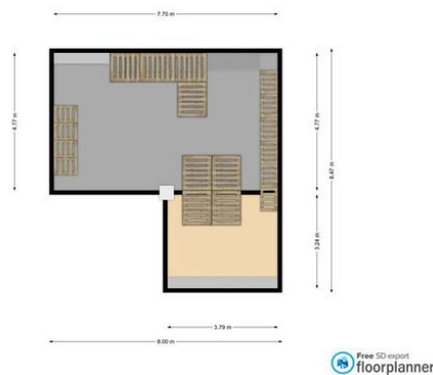


Foto 4



Foto 5



Foto 6



Foto 7



Foto 8



Foto 9

File summary

[manual de calidad.pdf](#)

[manual de calida pt. 2.pdf](#)

[AVISO DE FUNCIONAMIENTO.pdf](#)

[responsable sanitario.pdf](#)

[Formatos de brudi Pomadas.pdf](#)

[Formato de brudi aceites.pdf](#)

[Formato de brudi polvos.pdf](#)

[CONSTANCIA FISCAL.pdf](#)

[Formato de brudi polvos.pdf](#)

[Formato de brudi polvos.pdf](#)

[CERTIFICADO DE SERV. DROGUERIA MERCURIO DE MÉXICO AGOSTO 2024 \(1\).pdf](#)

[Formato de brudi limpieza.pdf](#)

[Plan de capacitacion.pdf](#)

[plan de capacitacion pt.2.pdf](#)

[Areas designadas.pdf](#)

[areas designadas pt. 2.pdf](#)

[Formato de brudi limpieza.pdf](#)

[organigrama.pdf](#)

[catalogo de firmas pt.1.pdf](#)

[catalogo de firmas pt.2.pdf](#)

[responsabilidades del quimico.pdf](#)

[asignacion del responsable.pdf](#)

[Areas designadas.pdf](#)

[areas designadas pt. 2.pdf](#)