



**República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional**  
Las Malvinas son argentinas

**Disposición**

**Número:**

**Referencia:** EX-2021-25760015-APN-DGA#ANMAT

---

VISTO el N° EX-2021-25760015-APN-DGA#ANMAT del Registro de esta Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

**CONSIDERANDO:**

Que por las presentes actuaciones la firma CALL CARE S.A. con Domicilio legal en PTE. JUAN D. PERÓN NRO.1509, PISO 9°, CIUDAD AUTÓNOMA DE BUENOS AIRES y Depósito en PEDRO DE LUJAN NRO. 3151/3181, PLANTA BAJA, CIUDAD AUTÓNOMA DE BUENOS AIRES, solicita la habilitación y autorización de funcionamiento inicial como EMPRESA IMPORTADORA DE PRODUCTOS MÉDICOS, en las condiciones previstas por la Ley N° 16.463 y el “Reglamento Técnico relativo a la Autorización de Funcionamiento de Empresa Fabricante y/o Importadora de Productos Médicos”, aprobado por MERCOSUR/GMC/RES. N° 21/98, e incorporado al ordenamiento jurídico nacional por Disposición ANMAT N° 2319/02 (T.O. 2004).

Que a su vez a la firma de referencia y en contexto de EMERGENCIA SANITARIA POR LA PANDEMIA COVID- 19 se le otorgó una habilitación provisoria por tratarse de Productos Médicos identificados como críticos, mediante certificado CE N° 167/20-P., con número de legajo 2715.

Que la documentación aportada ha satisfecho los requisitos de la normativa aplicable.

Que el Instituto Nacional de Productos Médicos ha tomado la intervención de su competencia, informando que la firma cumple con las Buenas Prácticas de Fabricación de Productos Médicos y Productos para Diagnóstico de Uso In Vitro, en los términos de la Disposición ANMAT N° 3266/13.

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por el Decreto N° 1490/92 y sus modificatorios.

Por ello:

EL ADMINISTRADOR NACIONAL DE LA ADMINISTRACIÓN NACIONAL  
DE MEDICAMENTOS ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA

DISPONE:

ARTÍCULO 1°.- Extiéndase a la firma CALL CARE S.A. el CERTIFICADO DE CUMPLIMIENTO DE BUENAS PRÁCTICAS DE FABRICACIÓN DE PRODUCTOS MÉDICOS Y PRODUCTOS PARA DIAGNÓSTICO DE USO IN VITRO, como documento N° CE-2022-15492511-APN-INPM#ANMAT de acuerdo con lo previsto en el artículo 3.1 del Reglamento aprobado por Disposición ANMAT N° 2319/02 (T.O. 2004).

ARTÍCULO 2°.- Dese la baja de la habilitación provisoria otorgada en contexto de la Pandemia Covid-19, mediante certificado Nro. CE 14/20-P, y manténgase el mismo número de legajo.

ARTÍCULO 3°.- Habilítese a la firma CALL CARE S.A. Con Domicilio legal en PTE. JUAN D. PERÓN NRO.1509, PISO 9°, CIUDAD AUTÓNOMA DE BUENOS AIRES y Depósito en PEDRO DE LUJAN NRO. 3151/3181, PLANTA BAJA, CIUDAD AUTÓNOMA DE BUENOS AIRES, como EMPRESA IMPORTADORA DE PRODUCTOS MÉDICOS.

ARTÍCULO 4°.- Establécese que la dirección técnica de la CALL CARE S.A. Será ejercida por ALEJANDRA CAROLINA PENACCA, D.N.I. Nro. 16.463.667, FARMACÉUTICA, MATRICULA PROFESIONAL NACIONAL N°: 13.515, con domicilio real sito en CALLE 28 BIS E/443 Y 444 NRO. 3202, LOCALIDAD DE CITY BELL, PARTIDO LA PLATA, PROVINCIA DE BUENOS AIRES.

ARTÍCULO 5°.- Extiéndase a la firma CALL CARE S.A. el Certificado de Inscripción y Autorización de Funcionamiento de Empresa en el que deberá dejarse expresa constancia que “EL PRESENTE CERTIFICADO CARECE DE VALIDEZ SI NO ES ACOMPAÑADO DEL CERTIFICADO DE BUENAS PRÁCTICAS DE FABRICACIÓN DE PRODUCTOS MÉDICOS VIGENTE”.

ARTÍCULO 6°.- Acéptense los planos que figuran como documento N° PLANO-2022-15376724-APN-INPM#ANMAT.

ARTÍCULO 7°.- Regístrese; gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica a sus efectos; por mesa de entradas de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica, notifíquese al interesado y hágasele entrega de la presente Disposición, de los certificados y planos oficiales aprobados. Cumplido, archívese.

N° EX-2021-25760015-APN-DGA#ANMAT

AM

Digitally signed by GARAY Valeria Teresa  
Date: 2022.06.01 16:34:40 ART  
Location: Ciudad Autónoma de Buenos Aires

Digitally signed by Gestion Documental  
Electronica  
Date: 2022.06.01 16:34:44 -03:00



**República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional**  
Las Malvinas son argentinas

**Certificado - Redacción libre**

**Número:**

**Referencia:** EX-2021-25760015- -APN-DGA#ANMAT, CALL CARE S.A., CUIT N° 30707084657

---

## **CERTIFICADO DE INSCRIPCIÓN Y AUTORIZACIÓN DE FUNCIONAMIENTO DE EMPRESA**

**RESOLUCIÓN MERCOSUR/GMC 21/98, INCORPORADA POR DISPOSICIÓN ANMAT N° 2319/02**

Certifícase que la firma **CALL CARE S.A., CUIT N° 30707084657**, con domicilio legal sito en la calle Pte. Juan Domingo Perón N° 1.509, 9° piso y depósito sito en la calle Pedro de Luján N° 3.151/81, PB; ha sido habilitada y se ha autorizado su funcionamiento como **EMPRESA IMPORTADORA DE PRODUCTOS MÉDICOS (MODIFICACIÓN)**; encontrándose inscripta en el Registro de esta **ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA (ANMAT)**.-

**EX-2021-25760015- -APN-DGA#ANMAT.-**

**DI-2022-4367-APN-ANMAT#MS.-**

**Legajo N° 2715.-**

**EL PRESENTE CERTIFICADO CARECE DE VALIDEZ SI NO ES ACOMPAÑADO DEL CERTIFICADO DE BUENAS PRÁCTICAS DE FABRICACIÓN DE PRODUCTOS MEDICOS VIGENTE.**

Digitally signed by Gestion Documental Electronica

Date: 2022.06.02 15:40:22 -03:00

Digitally signed by Gestion Documental  
Electronica

Date: 2022.06.02 15:40:22 -03:00



**República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional**  
Las Malvinas son argentinas

**Certificado - Redacción libre**

**Número:**

**Referencia:** CERTIFICADO DE BPF

---

**CERTIFICADO DE CUMPLIMIENTO DE BUENAS PRÁCTICAS DE FABRICACIÓN DE PRODUCTOS MÉDICOS Y PRODUCTOS PARA DIAGNÓSTICO DE USO IN VITRO**

(Disposición ANMAT N° 7425/13)

ESTADO PARTE: ARGENTINA.

NÚMERO DE CERTIFICADO: 39/22

RAZÓN SOCIAL DEL ESTABLECIMIENTO: CALL CARE S.A.

DOMICILIO LEGAL: PTE. JUAN D. PERÓN NRO.1509, PISO 9º, CIUDAD AUTÓNOMA DE BUENOS AIRES.

DEPÓSITO: PEDRO DE LUJAN NRO. 3151/3181, PLANTA BAJA, CIUDAD AUTÓNOMA DE BUENOS AIRES.

LEGAJO N°: 2715

ACTA DE INSPECCION N°: 2021/421-PM-85 - 2022/33-PM-4 (virtual por pandemia)

El establecimiento cumple con los requisitos de las Buenas Prácticas de Fabricación (Resolución GMC 20/11 incorporada por Disposición ANMAT N° 3266/13) para la/s siguiente/s categoría/s y clase/s de riesgo de productos médicos:

<b>Actividad</b>	<b>Clase de</b>	<b>Categoría de Productos Médicos</b>
------------------	-----------------	---------------------------------------

	<b>Riesgo</b>	
<b>IMPORTADOR</b>	<b>CR: B</b>	<b>PRODUCTOS PARA DIAGNÓSTICO DE USO IN VITRO.</b>
<b>IMPORTADOR</b>	<b>CR: I-II</b>	<b>PRODUCTOS MÉDICOS ELECTROMÉDICOS / MECÁNICOS.</b>
<b>IMPORTADOR</b>	<b>CR: I-II</b>	<b>PRODUCTOS MÉDICOS DE UN SOLO USO.</b>

PLAZO DE VALIDEZ: 05 (CINCO) AÑOS

El plazo de vencimiento no invalida la posibilidad de realizar Verificaciones de rutina de BPF en cualquier momento, en las situaciones previstas por la reglamentación.

Digitally signed by Gestion Documental Electronica

Date: 2022.02.17 13:02:21 -03:00

Digitally signed by Gestion Documental  
Electronica

Date: 2022.02.17 13:02:22 -03:00