



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
Las Malvinas son argentinas

Disposición

Número:

Referencia: EX-2022-20574683-APN-DGA#ANMAT

VISTO el Nro. EX-2022-20574683-APN-DGA#ANMAT del Registro de esta Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma DROGUERÍA FEDERAL PHARMA – REGIONAL MED S.R.L. con Domicilio Legal sito en Pedro Díaz Colodrero 1836, Santa Fe, Provincia de Santa Fe y Depósito sito en Pedro Díaz Colodrero 1836, Santa Fe, Provincia de Santa Fe, 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 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 DROGUERÍA FEDERAL PHARMA – REGIONAL MED S.R.L. el CERTIFICADO DE CUMPLIMIENTO DE BUENAS PRÁCTICAS DE FABRICACIÓN DE PRODUCTOS MÉDICOS Y PRODUCTOS PARA DIAGNÓSTICO DE USO IN VITRO, como documento Nro. CE-2022-32048822-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°. - Habilítase a la firma DROGUERÍA FEDERAL PHARMA – REGIONAL MED S.R.L. con Domicilio Legal sito en Pedro Díaz Colodrero 1836, Santa Fe, Provincia de Santa Fe y Depósito sito en Pedro Díaz Colodrero 1836, Santa Fe, Provincia de Santa Fe, como EMPRESA IMPORTADORA DE PRODUCTOS MÉDICOS.

ARTÍCULO 3°. - Establécese que la dirección técnica de la firma DROGUERÍA FEDERAL PHARMA – REGIONAL MED S.R.L. será ejercida por Rafael Ignacio Pérez del Viso, D.N.I. Nro. 22.168.269, Farmacéutico, Matrícula Provincial N° 3908, con Domicilio Real sito en La Rioja 3159, Santa Fe, Provincia de Santa Fe.

ARTÍCULO 4°. - Extiéndase a la firma DROGUERÍA FEDERAL PHARMA – REGIONAL MED S.R.L. 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 5°. - Acéptense los planos que figuran como documento IF-2022-29265181-APN-INPM#ANMAT.

ARTÍCULO 6°. - 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-2022-20574683-APN-DGA#ANMAT

AM



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: 61/22

RAZÓN SOCIAL DEL ESTABLECIMIENTO: DROGUERÍA FEDERAL PHARMA – REGIONAL MED S.R.L.

DOMICILIO LEGAL: Pedro Díaz Colodrero 1836, Santa Fe, Provincia. de Santa Fe.

DEPÓSITO: Pedro Díaz Colodrero 1836, Santa Fe, Provincia. de Santa Fe.

LEGAJO N°:

ACTA DE INSPECCION N°: 2022/271-PM-51

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:

Actividad	Clase de Riesgo	Categoría de Productos Médicos
-----------	-----------------	--------------------------------

IMPORTADOR	CR: I y II	PRODUCTOS MÉDICOS DE UN SOLO USO.
------------	------------	-----------------------------------

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: 2022.04.04 13:18:35 -03:00

Digitally signed by Gestion Documental
Electronica
Date: 2022.04.04 13:18:36 -03:00



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
Las Malvinas son argentinas

Certificado - Redacción libre

Número:

Referencia: EX-2022-20574683- -APN-DGA#ANMAT, DROGUERÍA FEDERAL PHARMA-REGIONAL MED S.R.L., CUIT N° 30712134042

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 **DROGUERÍA FEDERAL PHARMA-REGIONAL MED S.R.L., CUIT N° 30712134042**, con domicilio legal y depósito sito en la calle Pedro Díaz Colodrero N° 1.836, Ciudad y Provincia de Santa Fe; ha sido habilitada y se ha autorizado su funcionamiento como **EMPRESA IMPORTADORA DE PRODUCTOS MÉDICOS**; encontrándose inscripta en el Registro de esta **ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA (ANMAT)**.

EX-2022-20574683- -APN-DGA#ANMAT.-

DI-2022-3984-APN-ANMAT#MS.-

Legajo N° 2819.-

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: 2022.05.27 16:02:37 -03:00

Digitally signed by Gestion Documental
Electronica

Date: 2022.05.27 16:02:37 -03:00