



Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas Regulación
e Institutos
A.N.M.A.T.

DISPOSICIÓN N° 2837

BUENOS AIRES, 16 ABR 2015

VISTO el expediente N° 1-47-3110-397/14-1 del Registro de esta Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma ECLERIS S.R.L. con domicilio legal sito en calle Ángel Justiniano Carranza 2386, Ciudad Autónoma de Buenos Aires, planta elaboradora y depósito sito en calle Francisco Narciso Laprida 4949/57, Villa Martelli, Provincia de Buenos Aires, solicita la Renovación del Certificado de Cumplimiento de Buenas Prácticas de Fabricación del establecimiento habilitado mediante Disposición ANMAT N° 5536/09, 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 la Dirección Nacional de Productos Médicos ha tomado la intervención de su competencia, informando que la firma cumple con



DISPOSICIÓN N° 2837

Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas Regulación
e Institutos
A. N. M. A. T.

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 ejercicio de las facultades conferidas por los Decretos N° 1490/92 y N° 1886/14.

Por ello:

EL ADMINISTRADOR NACIONAL DE LA ADMINISTRACION NACIONAL
DE MEDICAMENTOS ALIMENTOS Y TECNOLOGIA MÉDICA

... DISPONE:

ARTICULO 1°.- Renuévase el Certificado de Cumplimiento de Buenas Prácticas de Fabricación de Productos Médicos, propiedad de la firma ECLERIS S.R.L. con domicilio legal sito en calle Ángel Justiniano Carranza 2386, Ciudad Autónoma de Buenos Aires, planta elaboradora y depósito sito en calle Francisco Narciso Laprida 4949/57, Villa Martelli, Provincia de Buenos Aires, como Empresa Fabricante e Importadora de Productos Médicos.

ARTÍCULO 2°.- Cancélase el Certificados de Cumplimiento de Buenas Prácticas de Fabricación de Productos Médicos emitido por medio de la Disposición ANMAT. N° 5536/09.

ARTÍCULO 3°.- Regístrese; gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica a sus efectos; por mesa de entradas de Dirección Nacional de



DISPOSICIÓN N° 2837

Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas Regulación
e Institutos
A.N.M.A.T.

Productos Médicos, notifíquese al interesado y hágasele entrega de copia autenticada de la presente disposición y del certificado, contraentrega del certificado original. Cumplido, archívese.

EXPEDIENTE N° 1-47-3110-397/14-1

DISPOSICION N° 2837

EC.

Ing. ROGELIO LOPEZ
Administrador Nacional
A.N.M.A.T.