



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

**Disposición**

**Número:**

**Referencia:** EX-2021-62908340- -APN-DGA#ANMAT

---

VISTO el expediente N° EX-2021-62908340- -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 MARTORANI S.A., con domicilio legal y depósito sito en AVENIDA DEL CAMPO 1180/82, CIUDAD AUTÓNOMA DE BUENOS AIRES, habilitado mediante Disposición ANMAT N° DI-2018-1783-APN-ANMAT#MS solicita la Verificación de Cumplimiento de Buenas Prácticas de Fabricación de Productos Médicos para la firma ELECTROPLAST S.A., con domicilio sito en SERVANDO GOMEZ 240/60, MONTEVIDEO URUGUAY, en las condiciones previstas por la Ley N° 16.463 y la Resolución MERCOSUR GMC N° 20/11 "Reglamento Técnico Mercosur de Buenas Prácticas de fabricación Productos Médicos y Productos para Diagnóstico de Uso In Vitro" incorporado al ordenamiento jurídico nacional por Disposición ANMAT N° 3266/13.

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 según consta en el Acta/Informe de inspección.

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 ADMINISTRACION NACIONAL  
DE MEDICAMENTOS ALIMENTOS Y TECNOLOGIA MÉDICA

DISPONE:

ARTÍCULO 1°.- Extiéndase en los términos de la Disposición ANMAT N° 3266/13 el Certificado de Cumplimiento de Buenas Prácticas de Fabricación de Productos Médicos como documento GEDO N° CE-2022-15520658-APN-INPM#ANMAT, propiedad de la firma ELECTROPLAST S.A., con domicilio sito en SERVANDO GOMEZ 240/60, MONTEVIDEO URUGUAY, como Empresa Fabricante de Productos Médicos.

ARTÍCULO 2°.- 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 copia autenticada de la presente Disposición y del certificado. Cumplido, archívese.

EX-2021-62908340- -APN-DGA#ANMAT

Digitally signed by GARAY Valeria Teresa  
Date: 2022.04.04 09:06:16 ART  
Location: Ciudad Autónoma de Buenos Aires

Digitally signed by Gestion Documental  
Electronica  
Date: 2022.04.04 09:06:18 -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° 3266/13)

ESTADO PARTE: ARGENTINA.

NÚMERO DE CERTIFICADO: 05/22 E

EMPRESA SOLICITANTE DEL CERTIFICADO: DROGUERÍA MARTORANI S.A.

LEGAJO N°: 928

RAZÓN SOCIAL DEL ESTABLECIMIENTO: ELECTROPLAST S.A.

PLANTA ELABORADORA Y DEPÓSITOS: SERVANDO GOMEZ 240/60, MONTEVIDEO URUGUAY

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 Riesgo</b>	<b>Categoría de Productos Médicos</b>
------------------	------------------------	---------------------------------------

<b>FABRICANTE</b>	<b>CR: I-II-III-IV</b>	<b>PRODUCTOS MÉDICOS DE UN SOLO USO.</b>
<b>FABRICANTE</b>	<b>CR: I</b>	<b>FABRICANTE DE PRODUCTOS MÉDICOS ANESTESIA Y RESPIRACIÓN</b>
<b>FABRICANTE</b>	<b>CR: I-II</b>	<b>PRODUCTOS MÉDICOS REUTILIZABLES</b>

PLAZO DE VALIDEZ: 5 (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.