



**República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional**  
1983/2023 - 40 AÑOS DE DEMOCRACIA

**Disposición**

**Número:**

**Referencia:** EX-2023-80517853-APN-DGA#ANMAT

---

VISTO el expediente N° EX-2023-80517853-APN-DGA#ANMAT del Registro de esta Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma PROMEDON S.A. con domicilio legal sito en GRAL. MANUEL SAVIO S/N, LOTE 3, PARQUE INDUSTRIAL FERREIRA NRO. 5000, PROVINCIA DE CÓRDOBA, Planta elaboradora y depósito sito en GRAL. MANUEL SAVIO S/N, LOTE 3, PARQUE INDUSTRIAL FERREIRA NRO. 5000, PROVINCIA DE CÓRDOBA, ALVEAR NRO. 1670, 7° PISO A, CIUDAD DE ROSARIO, PROVINCIA DE SANTA FE. Solicita la rectificación del Certificado de Cumplimiento de las Buenas Prácticas de Fabricación de Productos Médicos Como documento GEDO N° CE-2023-64165069-APN-INPM#ANMAT y el certificado de funcionamiento de empresa como documento GEDO NRO. CE-2023-74305541-APN-DGIT#ANMAT.

Que en el Artículo N° 2 de la disposición ANMAT NRO. DI-2023-4747-APN-ANMAT#MS, mencionado en el párrafo anterior se extendió el certificado de Certificado de Cumplimiento de las Buenas Prácticas de Fabricación de Productos Médicos donde por error involuntario se omitió la dirección de la planta elaboradora y depósito sito en GRAL. MANUEL SAVIO S/N, LOTE 3, PARQUE INDUSTRIAL FERREIRA NRO. 5000, PROVINCIA DE CÓRDOBA.

Que dicho error se considera subsanable en los términos de lo normado por el Artículo 101 del reglamento aprobado por Decreto N° 1759/72 (T.O. 2017).

Que el Instituto Nacional de Productos Médicos ha tomado la intervención de su competencia.

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°.- Rectifícase el Artículo 2 °, el cual quedará redactado de la siguiente manera: “ARTÍCULO 2°.- Extiéndase a la firma PROMEDON S.A. el CERTIFICADO DE CUMPLIMIENTO DE BUENAS PRÁCTICAS DE FABRICACIÓN DE PRODUCTOS MÉDICOS Y PRODUCTOS PARA DIAGNÓSTICO DE USO IN VITRO, como documento Nro. CE-2023-88150189-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°.- Extiéndase a la firma PROMEDON 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”.

ARTICULO 3°.- CANCELASE el Certificado de Cumplimiento de Buenas Prácticas de Fabricación de Productos Médicos Como documento N° CE-2023-64165069-APN-INPM#ANMAT., emitido bajo Disposición ANMAT NRO. DI-2023-4747-APN-ANMAT#MS y el certificado de funcionamiento de empresa Como documento GEDO NRO. CE-2023-74305541-APN-DGIT#ANMAT.

ARTÍCULO 4°.- 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 y del certificado, contraentrega del certificado original. Cumplido, archívese.

N° EX-2023-80517853-APN-DGA#ANMAT

AB

AM

Digitally signed by GARAY Valéria Teresa  
Date: 2023.08.08 10:02:07 ART  
Location: Ciudad Autónoma de Buenos Aires

Digitally signed by Gestion Documental  
Electronica  
Date: 2023.08.08 10:02:13 -03:00



**República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional**  
1983/2023 - 40 AÑOS DE DEMOCRACIA

**Certificado - Redacción libre**

**Número:**

**Referencia:** EX-2023-80517853- -APN-DGA#ANMAT, PROMEDON S.A., CUIT N° 30619780635.-

---

## **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 **PROMEDON S.A., CUIT N° 30619780635**, con domicilio legal sito en la calle Gral. Manuel Savio S/N, Lote 3, Parque Industrial Ferreira 5000, Provincia de Córdoba; planta elaboradora y depósito sito en la calle Gral. Manuel Savio S/N, Lote 3, Parque Industrial Ferreira 5000, Provincia de Córdoba y en la calle Alvear N° 1.670, 7° Piso A, Ciudad de Rosario, Provincia de Santa Fe; ha sido habilitada y se ha autorizado su funcionamiento como **EMPRESA FABRICANTE E IMPORTADORA DE PRODUCTOS MÉDICOS**; encontrándose inscripta en el Registro de esta **ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA (ANMAT)**.-

**EX-2023-80517853- -APN-DGA#ANMAT.-**

**DI-2023-6131-APN-ANMAT#MS (rectificación).-**

**Legajo N° 189.-**

**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: 2023.08.11 13:39:52 -03:00

Digitally signed by Gestion Documental  
Electronica

Date: 2023.08.11 13:39:52 -03:00