



**República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional**  
2017 - Año de las Energías Renovables

**Disposición**

**Número:** DI-2017-13109-APN-ANMAT#MS

CIUDAD DE BUENOS AIRES  
Jueves 28 de Diciembre de 2017

**Referencia:** 1-47-3110-3442-17-0

---

VISTO el expediente N° 1-47-3110-3442-17-0 del Registro de esta Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

**CONSIDERANDO:**

Que por las presentes actuaciones la firma EBANO DE JORGE PEDRO ALLOCCO con domicilio legal, planta elaboradora y depósito en Lamadrid N° 2698, San Miguel de Tucumán, provincia de Tucumán, solicita la habilitación y autorización de funcionamiento como EMPRESA FABRICANTE 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 la Dirección 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 Decreto N° 101 del 16 de diciembre de 2015.

Por ello:

**EL ADMINISTRADOR NACIONAL DE LA ADMINISTRACIÓN NACIONAL**

## DE MEDICAMENTOS ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA

### DISPONE:

**ARTÍCULO 1°.-** Extiéndase a la firma EBANO DE JORGE PEDRO ALLOCCO el CERTIFICADO DE CUMPLIMIENTO DE BUENAS PRÁCTICAS DE FABRICACIÓN DE PRODUCTOS MÉDICOS Y PRODUCTOS PARA DIAGNÓSTICO DE USO IN VITRO, de acuerdo con lo previsto en el artículo 3.1 del Reglamento aprobado por Disposición ANMAT N° 2319/02 (T.O. 2004).

**ARTÍCULO 2°.-** Habilitase a la firma EBANO DE JORGE PEDRO ALLOCCO con domicilio legal, planta elaboradora y depósito sitios en Lamadrid N° 2698, San Miguel de Tucumán, provincia de Tucumán, como EMPRESA FABRICANTE DE PRODUCTOS MÉDICOS.

**ARTÍCULO 3°.-** Establécese que la dirección técnica de la firma EBANO DE JORGE PEDRO ALLOCCO será ejercida por Claudia Inés Benegas, D.N.I. N° 17.947.702, Farmacéutica, Matrícula Provincial N° 1134, con domicilio real en Santa Fe N° 4155, San Miguel de Tucumán, provincia de Tucumán.

**ARTÍCULO 4°.-** Extiéndase a la firma EBANO DE JORGE PEDRO ALLOCCO 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 PLANO-2017-34627350-APN-DNPM#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.

EXPEDIENTE N° 1-47-3110-3442-17-0

CRB

Digitally signed by LEDE Roberto Luis  
Date: 2017.12.28 14:49:24 ART  
Location: Ciudad Autónoma de Buenos Aires

Roberto Luis Lede  
SubAdministrador  
Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología  
Médica

Digitally signed by GESTION DOCUMENTAL ELECTRONICA -  
GDE  
DN: cn=GESTION DOCUMENTAL ELECTRONICA - GDE c=AR,  
o=MINISTERIO DE MODERNIZACION, ou=SECRETARIA DE  
MODERNIZACION ADMINISTRATIVA, serialNumber=CUIT  
30715117564  
Date: 2017.12.28 14:49:38 -0300



MINISTERIO DE SALUD  
SECRETARÍA DE POLÍTICAS, REGULACIÓN E INSTITUTOS  
ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA

**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 **EBANO DE JORGE PEDRO ALLOCCO**, con domicilio legal, planta elaboradora y depósito sites en la calle Lamadrid N° 2689, San Miguel de Tucumán, Provincia de Tucumán, ha sido habilitada y se ha autorizado su funcionamiento como **EMPRESA FABRICANTE DE PRODUCTOS MÉDICOS**; encontrándose inscrita en el Registro de esta **ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA**.-

Expediente N° 1-47-3110-3442-17-0.-

Disposición N° 13109/17.-

Legajo N° 2365.-

Ciudad Autónoma de Buenos Aires, 05 de enero de 2018. -

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

  


SIERRAS Roberto Daniel  
CUIL 20182858685

.....

**Lic. Roberto Daniel SIERRAS**  
Director  
DIRECCIÓN DE GESTIÓN DE INFORMACIÓN TÉCNICA  
ANMAT



*Ministerio de Salud*

*Secretaría de Políticas, Regulación e Institutos*

*A. N. M. T.*

*Dirección Nacional de Productos Médicos*

**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: **356/17**

RAZÓN SOCIAL DEL ESTABLECIMIENTO: **EBANO DE JORGE PEDRO ALLOCCO**

DOMICILIO LEGAL: **Lamadrid N° 2698, San Miguel de Tucumán, provincia de Tucumán.**

PLANTA ELABORADORA Y DEPÓSITO: **Lamadrid N° 2698, San Miguel de Tucumán, provincia de Tucumán.**

LEGAJO N°: **002365**

ACTA DE INSPECCIÓN N°: **2017/4075-PM-740**

*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	Subcategoría de Productos Médicos
FEBRICANTE	CR: I y II	PRODUCTOS MÉDICOS DE UN SOLO USO.	Ropa descartable estéril y no estéril.

PLAZO DE VALIDEZ: **2 (DOS) años.**

**013109**

28 Dic. 2017

*Firm.: MARIANO PABLO MAIENTI*  
Director Nacional  
Dirección Nacional de Productos Médicos  
A.N.M.A.T.

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.