



## República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional

### Disposición

**Número:**

**Referencia:** EX-2023-132055975-APN-DGA#ANMAT

---

VISTO el expediente Nro. EX-2023-132055975-APN-DGA#ANMAT del Registro de esta Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

#### CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma MEDIFY EQUIPAMIENTO MÉDICO S.A. Con domicilio legal sito en GÜEMES NRO. 83, LOCAL 2, LAS VARILLAS, PROVINCIA DE CÓRDOBA y depósito sito en MAIPÚ NRO. 51, PISO 12, OFICINA 4, CÓRDOBA, PROVINCIA DE CÓRDOBA. 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:

LA ADMINISTRADORA NACIONAL DE LA ADMINISTRACIÓN NACIONAL  
DE MEDICAMENTOS ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA

DISPONE:

ARTÍCULO 1°.- Extiéndase a la firma MEDIFY EQUIPAMIENTO MÉDICO S.A. el CERTIFICADO DE CUMPLIMIENTO DE BUENAS PRÁCTICAS DE FABRICACIÓN DE PRODUCTOS MÉDICOS Y PRODUCTOS PARA DIAGNÓSTICO DE USO IN VITRO, como documento N° CE-2024-01283289-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 MEDIFY EQUIPAMIENTO MÉDICO S.A. Con domicilio legal sito en GÜEMES NRO. 83, LOCAL 2, LAS VARILLAS, PROVINCIA DE CÓRDOBA y depósito sito en MAIPÚ NRO. 51, PISO 12, OFICINA 4, CÓRDOBA, PROVINCIA DE CÓRDOBA. Como EMPRESA IMPORTADORA DE PRODUCTOS MÉDICOS.

ARTÍCULO 3°.- Establécese que la dirección técnica de la firma MEDIFY EQUIPAMIENTO MÉDICO S.A. Será ejercida por MAXIMILIANO ANDRÉS SILVA, D.N.I. NRO. 36.935.397, Ingeniero Biomédico, MP 36.935.397, Dirección real sito en AV. PATRIA 710, DTO. 3, PISO 4, B° ALTOS GENERAL PAZ, CIUDAD DE CÓRDOBA, PROVINCIA DE CÓRDOBA.

ARTÍCULO 4°.- Extiéndase a la firma MEDIFY EQUIPAMIENTO MÉDICO 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”.

ARTÍCULO 5°.- Acéptense los planos que figuran como documento N° IF-2024-00082243-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-2023-132055975-APN-DGA#ANMAT

AB

AM

Digitally signed by PEARSON Enriqueta María  
Date: 2024.01.08 15:05:07 ART  
Location: Ciudad Autónoma de Buenos Aires

Digitally signed by GESTION DOCUMENTAL  
ELECTRONICA - GDE  
Date: 2024.01.08 15:05:09 -03:00



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional

Certificado - Redacción libre

Número:

**Referencia:** EX-2023-132055975- -APN-DGA#ANMAT, MEDIFY EQUIPAMIENTO MÉDICO S.A., CUIT N° 33717562599

---

## **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 **MEDIFY EQUIPAMIENTO MÉDICO S.A., CUIT N° 33717562599**, con domicilio legal sito en la calle Güemes N° 83, Local 2, Las Varillas, Provincia de Córdoba y depósito sito en la calle Maipú N° 51, Piso 12, Oficina 4, Ciudad de Córdoba, Provincia de Córdoba; 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-2023-132055975- -APN-DGA#ANMAT.-**

**DI-2024-210-APN-ANMAT#MS.-**

**Legajo N° 2.933.-**

**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 - GDE

Date: 2024.01.11 10:37:54 -03:00

Digitally signed by GESTION DOCUMENTAL  
ELECTRONICA - GDE

Date: 2024.01.11 10:37:55 -03:00



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional

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° 2319/02)**

ESTADO PARTE: ARGENTINA

NÚMERO DE CERTIFICADO: 09/24

RAZÓN SOCIAL DEL ESTABLECIMIENTO: MEDIFY EQUIPAMIENTO MÉDICO S.A.

DOMICILIO LEGAL: GÜEMES NRO. 83, LOCAL 2, LAS VARILLAS, PROVINCIA DE CÓRDOBA.

DEPÓSITO: MAIPÚ NRO. 51, PISO 12, OFICINA 4, CÓRDOBA, PROVINCIA DE CÓRDOBA.

ACTA NRO: 10208-2023

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	Categoría de Productos Médicos
-----------	----------	--------------------------------

	Riesgo	
IMPORTADOR	CR: II	PRODUCTOS MÉDICOS QUE ADMINISTRAN ENERGÍA PARA DIAGNÓSTICO Y TRATAMIENTO.

EXPEDIENTE NRO: EX-2023-132055975- -APN-DGA#ANMAT

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.

Digitally signed by GESTION DOCUMENTAL ELECTRONICA - GDE  
Date: 2024.01.04 13:04:59 -03:00

Digitally signed by GESTION DOCUMENTAL  
ELECTRONICA - GDE  
Date: 2024.01.04 13:05:00 -03:00