



## República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional

### Disposición

**Número:**

**Referencia:** EX-2022-80603880-APN-DFYGREPM#ANMAT

---

VISTO el expediente N° EX-2022-80603880-APN-DFYGREPM#ANMAT del Registro de esta Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

**CONSIDERANDO:**

Que por las presentes actuaciones la firma GERARDO RAMON & CÍA. S.A.I.C. con domicilio legal sito en CALLAO NRO. 2020, PISO 3, DPTO D, CIUDAD AUTÓNOMA DE BUENOS AIRES, Planta elaboradora y depósito sito en INTENDENTE AMARO AVALOS NRO. 4208, MUNRO, PROVINCIA DE BUENOS AIRES. Solicita el cambio de Domicilio Legal del establecimiento habilitado como EMPRESA FABRICANTE E IMPORTADORA DE PRODUCTOS MEDICOS., 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 a su vez la firma GERARDO RAMON & CÍA. S.A.I.C. a los fines de la prosecución del trámite posee certificado de Cumplimiento de las Buenas Prácticas de Fabricación de Productos Médicos y/o Productos para Diagnóstico de Uso In Vitro conforme a Disposición ANMAT N° 3266/13, gestionado por Expediente GEMHA Nro. 1-0047-3110-003857-22-9 Nro. Certificado BPF N° 108-2022-R, con fecha de vencimiento 29 DE JULIO 2027.

Que la documentación aportada ha satisfecho los requisitos de la normativa aplicable.

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°.- Establécese un Nuevo Domicilio Legal sito en AV. CORDOBA NRO. 890, PISO 5, CIUDAD AUTÓNOMA DE BUENOS AIRES., a la firma LA GERARDO RAMON & CÍA. S.A.I.C.

ARTÍCULO 2°.- CANCELASE el Domicilio Legal sito en CALLAO NRO. 2020, PISO 3, DPTO D, CIUDAD AUTÓNOMA DE BUENOS AIRES. Habilitado por disposición ANMAT NRO. DI-2020-409-APN-ANMAT#MS.

ARTÍCULO 3°.- Extiéndase a la firma GERARDO RAMON & CÍA. S.A.I.C. un nuevo Certificado de Inscripción y Autorización de Funcionamiento de Empresa y el Certificado de Cumplimiento de Buenas Prácticas de Fabricación de Productos Médicos y Productos para Diagnóstico de Uso In Vitro Como documento, N° CE-2023-09855558-APN-INPM#ANMAT en el que se incluirá los establecido en el Artículo 1° de la presente Disposición.

ARTÍCULO 4°.- CANCELASE el Certificado de Inscripción y Autorización de Funcionamiento de Empresa y el Certificado de Cumplimiento de Buenas Prácticas de Fabricación de Productos Médicos N° 108-2022-R, gestionado por Expediente GEMHA Nro. 1-0047-3110-003857-22-9.

ARTÍCULO 5°.- 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 de los certificados, contraentrega de los certificados originales. Cumplido, archívese.

N° EX-2022-80603880- APN-DFYGREPM#ANMAT

AB

AM



**República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional**  
AÑO DE LA DEFENSA DE LA VIDA, LA LIBERTAD Y LA PROPIEDAD

**Certificado - Redacción libre**

**Número:**

**Referencia:** EX-2022-80603880- -APN-DFYGREPM#ANMAT, GERARDO RAMÓN & CÍA. S.A.I.C., CUIT N° 30500781986

---

## **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 **GERARDO RAMÓN & CÍA. S.A.I.C.**, CUIT N° **30500781986**, con domicilio legal sito en la Av. Córdoba N° 890, 5° piso, Ciudad Autónoma de Buenos Aires; planta elaboradora y depósito sito en la calle Intendente Amaro Avalos N° 4.208, Munro, Provincia de Buenos Aires; 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-2022-80603880- -APN-DFYGREPM#ANMAT.-**

**DI-2024-548-APN-ANMAT#MS (nuevo domicilio legal).-**

**Legajo N° 59.-**

**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: 2024.02.06 12:33:31 -03:00

Digitally signed by GESTION DOCUMENTAL  
ELECTRONICA - GDE

Date: 2024.02.06 12:33:32 -03:00



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

**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° 7425/13)**

ESTADO PARTE: ARGENTINA

NÚMERO DE CERTIFICADO: 27/23

RAZÓN SOCIAL DEL ESTABLECIMIENTO: GERARDO RAMON & CÍA. S.A.I.C.

DOMICILIO LEGAL: AV. CORDOBA NRO. 890, PISO 5, CIUDAD AUTÓNOMA DE BUENOS AIRES.

PLANTA ELABORADORA Y DEPÓSITO: INTENDENTE AMARO AVALOS NRO. 4208, MUNRO, PROVINCIA DE BUENOS AIRES.

LEGAJO N°: 59

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
-----------	-----------------	--------------------------------

FABRICANTE E IMPORTADOR	CR: I	PRODUCTOS MÉDICOS ODONTOLÓGICOS.
FABRICANTE E IMPORTADOR	CR: III	PRODUCTOS MÉDICOS OFTALMOLÓGICOS Y ÓPTICOS.
FABRICANTE	CR: I	PRODUCTOS MÉDICOS ODONTOLÓGICOS (para terceros)
FABRICANTE	CR: III	PRODUCTOS MÉDICOS OFTALMOLÓGICOS Y ÓPTICOS (para terceros)

EXPEDIENTE NRO: EX-2022-80603880- -APN-DFYGREPM#ANMAT

FECHA DE VENCIMIENTO: 29 DE JULIO 2027

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.