



*Ministerio de Salud*  
*Secretaría de Políticas Regulación*  
*e Institutos*  
*A.N.M.A.T.*

DISPOSICIÓN Nº **1486**

BUENOS AIRES, **14 FEB 2017**

VISTO el expediente Nº 1-47-3110-178-17-0 del Registro de esta Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

**CONSIDERANDO:**

Que por las presentes actuaciones la firma MTG GROUP S.R.L. comunica que por Ordenanza Nº 32.315 de la Municipalidad de Vicente López, ha cambiado el nombre de la calle Bartolomé Cruz por el de Juan Carlos Cruz.

Que la Dirección Nacional de Productos Médicos ha tomado la intervención de su competencia, considerando oportuna la actualización de toda documentación que así lo requiera en virtud de lo indicado en el párrafo anterior.

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por el Decreto Nº 1490/92 y Decreto Nº 101 del 16 de diciembre de 2015.

Por ello:

**EL ADMINISTRADOR NACIONAL DE LA ADMINISTRACION NACIONAL  
DE MEDICAMENTOS ALIMENTOS Y TECNOLOGIA MÉDICA**

**DISPONE:**

ARTÍCULO 1º.- Tómese conocimiento del cambio dirección del depósito de la firma MTG GROUP S.R.L., habilitado mediante Disposición ANMAT Nº 6951/16



*Ministerio de Salud*  
*Secretaría de Políticas Regulación*  
*e Institutos*  
*A.N.M.A.T.*

DISPOSICIÓN N°

1486

como Bartolomé Cruz N° 1850, piso 3°, Vicente López, Provincia de Buenos, que lo sucesivo se denominará Juan Carlos Cruz N° 1850, piso 3°, Vicente López, Provincia de Buenos.

ARTÍCULO 2°.- Extiéndase a la firma MTG GROUP S.R.L. un nuevo Certificado de Cumplimiento de Buenas Prácticas de Fabricación de Productos Médicos y Productos para Diagnóstico de Uso In Vitro, y un nuevo Certificado de Inscripción y Autorización de Funcionamiento de Empresa, en referencia a lo establecido en el Artículo 1° de la presente Disposición.

ARTÍCULO 3°.- CANCELASE el Certificado de Cumplimiento de Buenas Prácticas de Fabricación de Productos Médicos y Productos para Diagnóstico de Uso In Vitro N° 159/16, y el Certificado de Inscripción y Autorización de Funcionamiento de Empresa, ambos extendidos mediante Disposición ANMAT N° 6951/16.

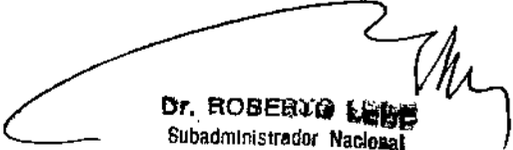
ARTÍCULO 4°.- Regístrese; gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica a sus efectos; por mesa de entradas notifíquese al interesado y hágasele entrega de copia autenticada de la presente Disposición y de los certificados, contraentrega de los certificados originales. Cumplido, archívese.

EXPEDIENTE N° 1-47-3110-178-17-0

DISPOSICIÓN N°

1486

CRB

  
**Dr. ROBERTO LEBE**  
Subadministrador Nacional  
A.N.M.A.T.



*Ministerio de Salud*  
*Secretaría de Políticas Regulación e Institutos*  
*A.N.M.A.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: **032/17**

RAZÓN SOCIAL DEL ESTABLECIMIENTO: **MTG GROUP S.R.L.**

DOMICILIO LEGAL: **O´Higgins 1950, piso 7º, Dpto. A, Ciudad Autónoma de Buenos Aires.**

DEPÓSITOS: **Juan Carlos Cruz N° 1850, piso 3º, Vicente López, Provincia de Buenos Aires.**

LEGAJO N°: **1991**

ACTA DE INSPECCIÓN N°: **2016/1680-PM-1986, 2016/1996-PM-2051 y 2016/2208-PM-2108.**

*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
IMPORTADOR	CR: III y IV	PRODUCTOS MÉDICOS IMPLANTABLES NO ACTIVOS.
	CR: II y III	PRODUCTOS MÉDICOS PARA ANESTESIA Y RESPIRACIÓN.
	CR: III y IV	PRODUCTOS ELECTROMÉDICOS / MECÁNICOS.
	CR: II y III	PRODUCTOS MÉDICOS DE UN SOLO USO.

LUGAR Y FECHA: **Ciudad Autónoma de Buenos Aires, 27 ENE 2017**

PLAZO DE VALIDEZ: **3 (TRES) años.**

FECHA DE VENCIMIENTO: **18 de mayo de 2019.**

DISPOSICIÓN ANMAT N°:

**1 4 8 6 1 4 FEB 2017**

  
 Farm. MARIANO PABLO MANENTI  
 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.