



Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas, Regulación
e Institutos
A.N.M.A.7.

2011-Año del Trabajo Decente, la Salud y Seguridad de los Trabajadores

DISPOSICION N° **4 6 4 6**

BUENOS AIRES, 06 JUL 2011

VISTO el expediente N° 1-47-20529/10-5 del Registro de esta Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma NOVARTIS ARGENTINA S.A. con domicilio legal en Ramallo 1851, Ciudad Autónoma de Buenos Aires, depósito en Castañares 3222, Ciudad Autónoma de Buenos Aires y en Ruta 9 Km 37,5.-Colectora Este de Ruta Panamericana N° 36671, Benavidez, provincia de Buenos Aires y laboratorio de control de calidad y archivo de muestras en Fray J. Sarmiento 2350, Olivos, provincia de Buenos Aires solicita la habilitación y autorización de funcionamiento 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 la Dirección de Tecnología Médica ha tomado la intervención de su competencia, emitiendo el Certificado de Buenas Prácticas de Fabricación de Productos Médicos, según Disposición ANMAT N° 194/99, con lo que se acredita el



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

DISPOSICIÓN N° 4 6 4 6

2011-Año del Trabajo Decente, la Salud y Seguridad de los Trabajadores

cumplimiento de lo previsto en el artículo 3.1 del Reglamento aprobado por Disposición ANMAT N° 2319/02 (T.O. 2004), y el informe técnico favorable.

Que la Dirección de Asuntos Jurídicos ha tomado la intervención de su competencia.

Que se actúa en ejercicio de las facultades conferidas por el Decreto N° 1490/92 y el Decreto N° 425/10.

Por ello:

EL INTERVENTOR DE LA ADMINISTRACION NACIONAL
DE MEDICAMENTOS ALIMENTOS Y TECNOLOGIA MEDICA

DISPONE:

ARTICULO 1°- Habilitase y autorizase el funcionamiento, en los términos de la Disposición ANMAT N° 2319/02 (T.O. 2004), a la firma NOVARTIS ARGENTINA S.A. con domicilio legal en Ramallo 1851, Ciudad Autónoma de Buenos Aires, depósito en Castañares 3222, Ciudad Autónoma de Buenos Aires y en Ruta 9 Km 37,5 .-Colectora Este de Ruta Panamericana N° 36671, Benavidez, provincia de Buenos Aires y laboratorio de control de calidad y archivo de muestras en Fray J. Sarmiento 2350, Olivos, provincia de Buenos Aires como EMPRESA IMPORTADORA DE PRODUCTOS MÉDICOS.

ARTICULO 2°.- Establécese que la dirección técnica será ejercida por Lucio Orlando Jeroncic, D.N.I. N° 10.195.179, farmacéutico, M.N. N° 8.095.



DISPOSICIÓN N° **4646**

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

2011-Año del Trabajo Decente, la Salud y Seguridad de los Trabajadores

ARTICULO 3°.- Extiéndase el Certificado correspondiente a la autorización conferida en el Artículo 1° de la presente Disposición, en el que deberá dejarse expresa constancia de que "EL PRESENTE CERTIFICADO CARECE DE VALIDEZ SI NO ES ACOMPAÑADO DEL CERTIFICADO DE BUENAS PRÁCTICAS DE FABRICACIÓN DE PRODUCTOS MÉDICOS VIGENTE".

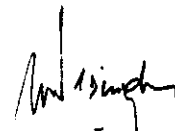
ARTICULO 4°.- Acéptanse los planos oficiales obrantes de fojas 113 a 115, 119 a 121 y 210 a 212.

ARTICULO 5°.- Anótese; por el Departamento de Registro notifíquese al interesado y hágasele entrega de copia autenticada de la presente Disposición, del Certificado de Buenas Prácticas, de los planos oficiales aprobados y del certificado mencionado en el Artículo 3°; gírese a Mesa de Entradas a sus efectos. Cumplido, archívese PERMANENTE.

EXPEDIENTE N° 1-47-20529/10-5

DISPOSICION N° **4646**

ar


Dr. OTTO A. ORSINGER
SUB-INTERVENTOR
A.N.M.A.T.

