



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
2019 - Año de la Exportación

Disposición

Número: DI-2019-5386-APN-ANMAT#MSYDS

CIUDAD DE BUENOS AIRES
Jueves 4 de Julio de 2019

Referencia: 1-47-3110-5265-17-2

VISTO el expediente N° 1-47-3110-5265-17-2 del Registro de esta Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma WADE WALTER. Solicita la rectificación del Certificado de Cumplimiento de las Buenas Prácticas de Fabricación de Productos Médicos N° 257/18 extendido por disposición N° 901/18.

Que se incurrió en un error involuntario en la fecha de vencimiento.

Que dicho error se considera subsanable en los términos de lo normado por el Artículo 101 del reglamento aprobado por Decreto N° 1759/72 (T.O. 2017).

Que la Dirección Nacional de Productos Médicos ha tomado la intervención de su competencia.

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por el Decreto N° 1490/92 y sus modificatorios.

Por ello:

**EL ADMINISTRADOR NACIONAL DE LA ADMINISTRACIÓN NACIONAL
DE MEDICAMENTOS ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA**

DISPONE:

ARTÍCULO 1°.- Extiendas a la firma WADE WALTER el Certificado de Buenas Prácticas de Fabricación como Importador de Productos Médicos.

ARTÍCULO 2°.- CANCELASE el Certificado de Cumplimiento de las Buenas Prácticas de Fabricación de Productos Médicos N° 257/18 extendido el 31 de Agosto de 2018 por Disposición N° 901/18.

ARTICULO 3°.- 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 del certificado, contraentrega del Certificado original. Cumplido, Archívese.

EXPEDIENTE N° 1-47-3110-5265-17-2

AB

Digitally signed by BELLOSO Waldo Horacio
Date: 2019.07.04 16:53:28 ART
Location: Ciudad Autónoma de Buenos Aires

Waldo HORACIO BELLOSO
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=SECRETARIA DE GOBIERNO DE MODERNIZACION,
ou=SECRETARIA DE MODERNIZACION ADMINISTRATIVA,
serialNumber=CUIT 30715117594
Date: 2019.07.04 16:53:30 -0300'



Ministerio de Salud y Desarrollo Social
 Secretaría de Gobierno de Salud
 A.N.M.A.T.

**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: **348/18**

RAZÓN SOCIAL DEL ESTABLECIMIENTO: **WADE WALTER.**

DOMICILIO LEGAL: **AV. RIVADAVIA N° 2057, CIUDAD AUTÓNOMA DE BUENOS AIRES.**

DEPÓSITO: **AV. RIVADAVIA N° 2057, CIUDAD AUTÓNOMA DE BUENOS AIRES.**

LEGAJO N°: **781**

ACTA DE INSPECCIÓN N°: **2018/2690-PM-9521**

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: II Y III	PRODUCTOS MÉDICOS IMPLANTABLES NO ACTIVOS.
IMPORTADOR	CR: III	PRODUCTOS MÉDICOS OFTÁLMICOS Y ÓPTICOS.

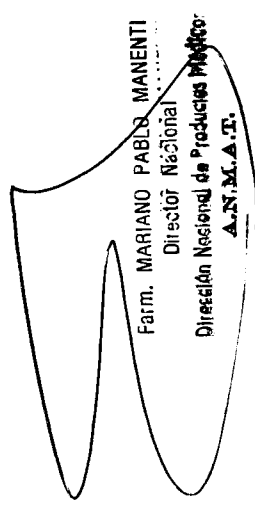
LUGAR Y FECHA: **Ciudad Autónoma de Buenos Aires, 11 2 DIC 2018**

PLAZO DE VALIDEZ: **3 (TRES) AÑOS.**

VENCIMIENTO: **3 1 AGO 2021**

005386

- 4 JUL. 2019


 Farm. MARIANO PABLO MANENTI
 Director Nacional
 Dirección Nacional de Productos Médicos
 A.N.M.A.T.