



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

Disposición

Número:

Referencia: EX-2023-02384834-APN-DGA#ANMAT

VISTO el expediente Nro. EX-2023-02384834-APN-DGA#ANMAT del Registro de esta Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma DETx MOL S.A. Con domicilio legal sito en JUAN MANUEL DE ROSAS 950, ROSARIO, PROVINCIA DE SANTA FE, Planta elaboradora y depósito sito en PISO 3 - NAVE 4 DEL CAMPUS CORPORATIVO COOPERATIVO NÚCLEO. RUTA PROVINCIAL N° 16, KM 5 (INTERSECCIÓN AUTOPISTA ROSARIO-BS.AS Y AO12), ALVEAR, PROVINCIA DE SANTA FE. Solicita la habilitación y autorización de funcionamiento inicial como EMPRESA FABRICANTE 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° 3266/13 (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:

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

DISPONE:

ARTÍCULO 1°.- Extiéndase a la firma DETx MOL 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-2023-81470298-APN-INPM#ANMAT de acuerdo con lo previsto en el artículo 3.1 del Reglamento aprobado por Disposición ANMAT N° 3266/13 (T.O. 2004).

ARTÍCULO 2°.- Habilítase a la firma DETx MOL S.A. Con domicilio legal sito en JUAN MANUEL DE ROSAS 950, ROSARIO, PROVINCIA DE SANTA FE, Planta elaboradora y depósito sito en PISO 3 - NAVE 4 DEL CAMPUS CORPORATIVO COOPERATIVO NÚCLEO. RUTA PROVINCIAL N° 16, KM 5 (INTERSECCIÓN AUTOPISTA ROSARIO-BS.AS Y AO12), ALVEAR, PROVINCIA DE SANTA FE., como EMPRESA FABRICANTE DE PRODUCTOS MÉDICOS.

ARTÍCULO 3°.- Establécese que la dirección técnica de la firma DETx MOL S.A. Será ejercida por PEREZ GERMAN ROBERTO, D.N.I. N° 24.902.062, Bioquímico, Matrícula Provincial, Nro. 1983, Dirección real sito en PTE JULIO A. ROCA 610 6° A, ROSARIO, PROVINCIA DE SANTA FE.

ARTÍCULO 4°.- Extiéndase a la firma DETx MOL 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-2023-76555463-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-2023-02384834-APN-DGA#ANMAT

AB

AM

Digitally signed by GARAY Valéria Teresa
Date: 2023.07.26 00:07:46 ART
Location: Ciudad Autónoma de Buenos Aires

Digitally signed by Gestion Documental
Electronica
Date: 2023.07.26 00:07:51 -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° 3266/13)

ESTADO PARTE: ARGENTINA.

NÚMERO DE CERTIFICADO: 119/23

RAZÓN SOCIAL DEL ESTABLECIMIENTO: DETx MOL S.A.

DOMICILIO LEGAL: JUAN MANUEL DE ROSAS 950, ROSARIO, PROVINCIA DE SANTA FE.

PLANTA ELABORADORA Y DEPÓSITO: PISO 3 - NAVE 4 DEL CAMPUS CORPORATIVO
COOPERATIVO NÚCLEO. RUTA PROVINCIAL N° 16, KM 5 (INTERSECCIÓN AUTOPISTA ROSARIO-
BS.AS Y AO12), ALVEAR, PROVINCIA DE SANTA FE.

ACTA NRO: O.I. /ACTA N°: 2023/231-PM-32

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	CR: A-B-C-D	PRODUCTOS MEDICOS PARA DIAGNOSTICO DE USO IN VITRO.(SIN/CON CADENA DE FRIO

EXPEDIENTE NRO: EX-2023-02384834-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



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

Certificado - Redacción libre

Número:

Referencia: EX-2023-02384834- -APN-DGA#ANMAT, DETx MOL S.A., CUIT N° 30716260743.-

**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 **DETX MOL S.A., CUIT N° 30716260743**, con domicilio legal sito en Juan Manuel de Rosas N° 950, Ciudad de Rosario, Provincia de Santa Fe; planta elaboradora y depósito sito en Piso 3 - Nave 4 del Campus Corporativo Cooperativo Núcleo, Ruta Provincial N° 16, Km 5 (Intersección Autopista Rosario-Bs.As y Ao12), Alvear, Provincia de Santa Fe; ha sido habilitada y se ha autorizado su funcionamiento como **EMPRESA FABRICANTE DE PRODUCTOS MÉDICOS**; encontrándose inscripta en el Registro de esta **ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA (ANMAT)**.-

EX-2023-02384834-APN-DGA#ANMAT.-

DI-2023-5776-APN-ANMAT#MS.-

Legajo N° 2900.-

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

Date: 2023.07.28 10:11:00 -03:00

Digitally signed by Gestion Documental
Electronica

Date: 2023.07.28 10:11:14 -03:00