



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

Disposición

Número:

Referencia: EX-2022-116363834-APN-DGA#ANMAT

VISTO el expediente Nro. EX-2022-116363834-APN-DGA#ANMAT del Registro de esta Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma BRAVA CAÑITAS S.A.S. Con domicilio legal y depósito sito en AV. DEL LIBERTADOR 7820 - PISO 9 - UF 66 Y 67, CIUDAD AUTONOMA DE BUENOS AIRES. Solicita la habilitación y autorización de funcionamiento inicial 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 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 BRAVA CAÑITAS S.A.S. el CERTIFICADO DE CUMPLIMIENTO DE BUENAS PRÁCTICAS DE FABRICACIÓN DE PRODUCTOS MÉDICOS Y PRODUCTOS PARA DIAGNÓSTICO DE USO IN VITRO, como documento Nro. CE-2023-67461335-APN-INPM#ANMAT de acuerdo con lo previsto en el artículo 3.1 del Reglamento aprobado por Disposición ANMAT N° 2319/02 (T.O. 2004).

ARTÍCULO 2°.- Habilitase a la firma BRAVA CAÑITAS S.A.S. Con domicilio legal y depósito sito en AV. DEL LIBERTADOR 7820 - PISO 9 - UF 66 Y 67, CIUDAD AUTONOMA DE BUENOS AIRES. Cómo EMPRESA IMPORTADORA DE PRODUCTOS MÉDICOS.

ARTÍCULO 3°.- Establécese que la dirección técnica de la firma BRAVA CAÑITAS S.A.S. Será ejercida por MARIANELA ISABEL QUEREILHAC, D.N.I. N° 37.277.898, Farmacéutica, Matrícula Nacional 18020, Dirección real sito en SOLDADO DE LA FRONTERA 5085, PISO 11 "D", EDIFICIO 24, CIUDAD AUTÓNOMA DE BUENOS AIRES.

ARTÍCULO 4°.- Extiéndase a la firma BRAVA CAÑITAS S.A.S. 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° PLANO-2023-64352166-APN-DEYRPM#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-2022-116363834-APN-DGA#ANMAT

AB

AM

Digitally signed by GARAY Valéria Teresa
Date: 2023.06.27 22:25:06 ART
Location: Ciudad Autónoma de Buenos Aires

Digitally signed by Gestion Documental
Electronica
Date: 2023.06.27 22:25:09 -03:00



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

Certificado - Redacción libre

Número:

Referencia: EX-2022-116363834- -APN-DGA#ANMAT, BRAVA CAÑITAS S.A.S., CUIT N° 30716737043

**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 **BRAVA CAÑITAS S.A.S., CUIT N° 30716737043**, con domicilio legal y depósito sito en la Av. Del Libertador N° 7.820, 9° piso, Uf 66 y 67, Ciudad Autónoma de Buenos Aires; ha sido habilitada y se ha autorizado su funcionamiento como **EMPRESA IMPORTADORA DE PRODUCTOS MÉDICOS**; encontrándose inscripta en el Registro de esta **ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA (ANMAT)**.-

EX-2022-116363834- -APN-DGA#ANMAT.-

DI-2023-4758-APN-ANMAT#MS.-

Legajo N° 2892.-

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: 2023.06.29 11:00:32 -03:00

Digitally signed by Gestion Documental
Electronica

Date: 2023.06.29 11:00:32 -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° 2319/02)

ESTADO PARTE: ARGENTINA

NÚMERO DE CERTIFICADO: 104/23

RAZÓN SOCIAL DEL ESTABLECIMIENTO: BRAVA CAÑITAS S.A.S.

DOMICILIO LEGAL: AV. DEL LIBERTADOR 7820 - PISO 9 - UF 66 Y 67, CIUDAD AUTONOMA DE BUENOS AIRES.

DEPÓSITO: AV. DEL LIBERTADOR 7820 - PISO 9 - UF 66 Y 67, CIUDAD AUTONOMA DE BUENOS AIRES.

ACTA DE INSPECCIÓN: 2023/570-PM-82 (ACTA-2023-56222916-APN-DEYRPM#ANMAT)

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	Sub Categoría de productos Médicos
IMPORTADOR	CR: I	PRODUCTOS MÉDICOS ODONTOLÓGICOS.	-
IMPORTADOR	CR: I	PRODUCTOS MÉDICOS PARA ANESTESIA Y RESPIRACIÓN.	-
IMPORTADOR	CR: I	PRODUCTOS ELECTROMÉDICOS /MECÁNICOS.	(Oxímetro de pulso de dedo).
IMPORTADOR	CR: I	PRODUCTOS MÉDICOS DE UN SOLO USO.	-
IMPORTADOR	CR: I	AYUDAS TÉCNICAS PARA DISCAPACITADOS	-
IMPORTADOR	CR: I	EQUIPAMIENTO HOSPITALARIO.	-

EXPEDIENTE NRO: EX-2022-116363834- -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.

Digitally signed by Gestion Documental Electronica
Date: 2023.06.12 14:32:12 -03:00

Digitally signed by Gestion Documental
Electronica
Date: 2023.06.12 14:32:13 -03:00