



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

**Disposición**

**Número:** DI-2019-8502-APN-ANMAT#MSYDS

CIUDAD DE BUENOS AIRES  
Jueves 17 de Octubre de 2019

**Referencia:** EX-2018-50118080-APN-DGA#ANMAT

---

VISTO el Expediente EX-2018-50118080-APN-DGA#ANMAT del Registro de esta Administración Nacional;  
y

**CONSIDERANDO;**

Que por dichas actuaciones se tramita la solicitud de la firma LABORATORIO TRIFARMA S.R.L., referida a la autorización de funcionamiento en las condiciones previstas por la Ley n° 16.463, el Decreto n° 150/92 y sus modificatorios.

Que la documentación aportada ha satisfecho los requisitos de la normativa aplicable.

Que de acuerdo con lo informado a fojas IF-2019-87048382-APN-DFYGR#ANMAT por el Departamento de Inspecciones de la Dirección de Fiscalización y Gestión de Riesgo de la Dirección Nacional del Instituto Nacional de Medicamentos no existen objeciones técnicas, por lo que puede accederse a lo solicitado.

Que la presente se dicta en ejercicio de las atribuciones conferidas en el Artículo 8, inciso II) del Decreto n° 1.490/92 y sus modificatorios.

Por ello;

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

**DISPONE:**

**ARTICULO 1°.-** Habilitase a la firma LABORATORIO TRIFARMA S.R.L., como ELABORADOR DE

PRODUCTOS DE FARMACOPEA SEGÚN DISPOSICIÓN ANMAT N° 8417/16, EN LAS FORMAS FARMACÉUTICAS LÍQUIDAS, SÓLIDAS Y SEMISÓLIDAS sito en Bolivia 586 Bis (ex 581 Bis), Rosario, Provincia de Santa Fe.

ARTICULO 2°.- Establécese que la Dirección Técnica será ejercida por la Farmacéutica Yamile Noemi REUS, DNI: 28.074.756, Matrícula Provincial N° 3.926.

ARTICULO 3°.- Extiéndase el Certificado correspondiente a la habilitación conferida por el Artículo 1° de la presente Disposición.

ARTICULO 4°.- Acéptanse los planos según PLANO-2019-84087401-APN-DGA#ANMAT.

ARTICULO 5°.- Extiéndase, gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica para su conocimiento y demás efectos; por Mesa de Entradas notifíquese al interesado y hágasele entrega de la presente Disposición, del Certificado mencionado en el Artículo 3° y de los planos aprobados. Cumplido, archívese.

EX-2018-50118080-APN-DGA#ANMAT

Digitally signed by BELLOSO Waldo Horacio  
Date: 2019.10.17 09:42:10 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  
Date: 2019.10.17 09:42:14 -03:00



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

**Certificado - Redacción libre**

Número: CE-2019-94844600-APN-DGIT#ANMAT

CIUDAD DE BUENOS AIRES

Lunes 21 de Octubre de 2019

Referencia: Certificado de Inscripción de Establecimiento - TRIFARMA

---

## **CERTIFICADO DE INSCRIPCIÓN DE ESTABLECIMIENTO**

Certificase que el establecimiento **LABORATORIO TRIFARMA S.R.L.**, ha sido habilitado como **ELABORADOR DE PRODUCTOS DE FARMACOPEA SEGÚN DISPOSICIÓN ANMAT N° 8417/16, EN LAS FORMAS FARMACÉUTICAS LÍQUIDAS, SÓLIDAS Y SEMISÓLIDAS**, con instalaciones sitas en la calle Bolivia N° 586 Bis (ex 581 Bis), Rosario, Provincia de Santa Fe; encontrándose inscripto en el registro de esta **ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA.-**

**EX-2018-50118080-APN-DGA#ANMAT.-**  
**DI-2019-8502-APN-ANMAT#MSYDS.-**

**Legajo N° 7505.-**

Digitally signed by GESTION DOCUMENTAL ELECTRONICA - GDE  
Date: 2019.10.21 16:28:41 -03:00

Roberto Daniel Sierras  
Director  
Dirección de Gestión de Información Técnica  
Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología  
Médica

Digitally signed by GESTION DOCUMENTAL  
ELECTRONICA - GDE  
Date: 2019.10.21 16:28:42 -03:00