



**República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional**  
2020 - Año del General Manuel Belgrano

**Disposición**

**Número:**

**Referencia:** EX-2020-09991846-APN-DGA#ANMAT

---

VISTO el expediente Nro. EX-2020-09991846-APN-DGA#ANMAT del Registro de esta Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

**CONSIDERANDO:**

Que por las presentes actuaciones la firma NOELIA MUÑOZ SERRANO (PLAGIOCEFALIA ARGENTINA) con Domicilio Legal sito en López de Gomara 5268, Mar del Plata, Buenos Aires, Planta Elaboradora y Depósito sito en Av. Corrientes 1814, 1° Piso, Ciudad Autónoma De Buenos Aires, 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° 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 NOELIA MUÑOZ SERRANO (PLAGIOCEFALIA ARGENTINA) el CERTIFICADO DE CUMPLIMIENTO DE BUENAS PRÁCTICAS DE FABRICACIÓN DE PRODUCTOS MÉDICOS Y PRODUCTOS PARA DIAGNÓSTICO DE USO IN VITRO, como documento Nro. CE-2020-68236862-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°. - Habilítase a la firma NOELIA MUÑOZ SERRANO (PLAGIOCEFALIA ARGENTINA) con Domicilio Legal sito en López de Gomara 5268, Mar del Plata, Buenos Aires, Planta Elaboradora y Depósito sito en Av. Corrientes 1814, 1° Piso, Ciudad Autónoma De Buenos Aires, como EMPRESA FABRICANTE DE PRODUCTOS MÉDICOS.

ARTÍCULO 3°. - Establécese que la dirección técnica de la firma NOELIA MUÑOZ SERRANO (PLAGIOCEFALIA ARGENTINA) será ejercida por Irma Nora Rodríguez, D.N.I. Nro. 23.328.744, Licenciada en Ortesis y Prótesis, Matrícula N° M.N. 923, con Domicilio Real sito en Av Hipólito Yrigoyen N° 4283, Almagro, Ciudad Autónoma De Buenos Aires.

ARTÍCULO 4°. - Extiéndase a la firma NOELIA MUÑOZ SERRANO (PLAGIOCEFALIA ARGENTINA) 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 PLANO-2020-54586447-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-2020-09991846-APN-DGA#ANMAT.

DQ

Digitally signed by GARAY Valeria Teresa  
Date: 2020.10.16 09:05:29 ART  
Location: Ciudad Autónoma de Buenos Aires

Digitally signed by Gestion Documental  
Electronica  
Date: 2020.10.16 09:05:39 -03:00



**República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional**  
2020 - Año del General Manuel Belgrano

**Certificado - Redacción libre**

**Número:**

**Referencia:** EX-2020-09991846- -APN-DGA#ANMAT NOELIA MUÑOZ SERRANO (PLAGIOCEFALIA ARGENTINA), CUIT N° 27950084397

---

**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 **NOELIA MUÑOZ SERRANO (PLAGIOCEFALIA ARGENTINA)**, CUIT N° **27950084397**, con domicilio legal en la calle López de Gomara N° 5.268, Mar del Plata, Provincia de Buenos Aires; planta elaboradora y depósito en la Av. Corrientes N° 1.814, 1° piso, Ciudad Autónoma de Buenos Aires; 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-2020-09991846- -APN-DGA#ANMAT.-**

**Legajo N° 2703.-**

**DI-2020-7742-APN-ANMAT#MS.-**

**EL PRESENTE CERTIFICADO CARECE DE VALIDEZ SI NO ES ACOMPAÑADO DEL CERTIFICADO DE BUENAS PRÁCTICAS DE FABRICACIÓN DE PRODUCTOS MEDICOS VIGENTE.**



**República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional**  
2020 - Año del General Manuel Belgrano

**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° 7425/13)

ESTADO PARTE: ARGENTINA.

NÚMERO DE CERTIFICADO: 149/20

RAZÓN SOCIAL DEL ESTABLECIMIENTO: NOELIA MUÑOZ SERRANO (PLAGIOCEFALIA ARGENTINA)

DOMICILIO LEGAL: LÓPEZ DE GOMARA 5268, MAR DEL PLATA, BUENOS AIRES.

PLANTA ELABORADORA: AV. CORRIENTES 1814, 1° PISO, CIUDAD AUTÓNOMA DE BUENOS AIRES.

DEPÓSITO: AV. CORRIENTES 1814, 1°PISO, CIUDAD AUTÓNOMA DE BUENOS AIRES.

LEGAJO N°:

ACTA DE INSPECCION N°: 2020/487-PM-76

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	Subcategoría de Productos Médicos
FABRICANTE	CR: I	AYUDAS TÉCNICAS PARA DISCAPACITADOS	PRODUCTOS HECHOS A MEDIDA

PLAZO DE VALIDEZ: 02 (DOS) 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.