



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

Disposición

Número:

Referencia: EX-2023-79977716-APN-DFYGREPM#ANMAT

VISTO el expediente N° EX-2023-79977716-APN-DFYGREPM#ANMAT del Registro de esta Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma MEDSYSTEMS AR S.A.U. con domicilio legal sito LEANDRO N. ALEM NRO. 734, 5°, OFICINA 16, CIUDAD AUTÓNOMA DE BUENOS AIRES y Depósito sito en AV. BELGRANO 1217, PISO 9 OF. 91, CIUDAD AUTÓNOMA DE BUENOS AIRES. Solicita el cambio de Domicilio Legal del establecimiento habilitado como IMPORTADORA DE PRODUCTOS MEDICOS., 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 a su vez la firma MEDSYSTEMS AR S.A.U. a los fines de la prosecución del trámite posee certificado de Cumplimiento de las Buenas Prácticas de Fabricación de Productos Médicos y/o Productos para Diagnóstico de Uso In Vitro conforme a Disposición ANMAT N° 3266/13, gestionado por Expediente GEMHA Nro. 1-0047-3110-00463-23-1 Nro. Certificado BPF N° 296-2023-R, con fecha de vencimiento 12 DE JUNIO 2027.

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

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°.- Establécese un Nuevo Domicilio Legal sito en AVENIDA BELGRANO NRO. 1217, PISO 9 OFICINA 91, CIUDAD AUTÓNOMA DE BUENOS AIRES., a la firma MEDSYSTEMS AR S.A.U.

ARTÍCULO 2°.- Cancélase el Domicilio Legal sito en LEANDRO N. ALEM NRO. 734, 5°, OFICINA 16, CIUDAD AUTÓNOMA DE BUENOS AIRES, habilitado por disposición ANMAT DI-2019-6800-APN-ANMAT#MSYDS.-

ARTÍCULO 3°.- Extiéndase a la firma MEDSYSTEMS AR S.A.U. un nuevo Certificado de Inscripción y Autorización de Funcionamiento de Empresa y el Certificado de Cumplimiento de Buenas Prácticas de Fabricación de Productos Médicos y Productos para Diagnóstico de Uso In Vitro Como documento, N° CE-2023-115254948-APN-INPM#ANMAT en el que se incluirá los establecido en el Artículo 1° de la presente Disposición.

ARTÍCULO 4°.- Cancélase el Certificado de Inscripción y Autorización de Funcionamiento de Empresa y el Certificado de Cumplimiento de Buenas Prácticas de Fabricación de Productos Médicos N° 296-2023-R, gestionado por Expediente GEMHA Nro. 1-0047-3110-00463-23-1

ARTÍCULO 5°.- 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 de los certificados, contraentrega de los certificados originales. Cumplido, archívese.

N° EX-2023-79977716-APN-DFYGREPM#ANMAT

AB

AM



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

Certificado - Redacción libre

Número:

Referencia: EX-2023-79977716- -APN-DFYGREPM#ANMAT, MEDSYSTEMS AR S.A.U., CUIT N° 30716158000

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 **MEDSYSTEMS AR S.A.U., CUIT N° 30716158000**, con domicilio legal y depósito sito en la Avenida Belgrano N° 1.217, 9° piso, Oficina 91, 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-2023-79977716- -APN-DFYGREPM#ANMAT.-

DI-2023-8901-APN-ANMAT#MS (modificación).-

Legajo N° 2.498.-

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
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: 173/23

RAZÓN SOCIAL DEL ESTABLECIMIENTO: MEDSYSTEMS AR S.A.U.

DOMICILIO LEGAL: AVENIDA BELGRANO NRO. 1217, PISO 9 OFICINA 91, CIUDAD AUTÓNOMA DE BUENOS AIRES.

DEPÓSITO: AVENIDA BELGRANO NRO. 1217, PISO 9 OFICINA 91, CIUDAD AUTÓNOMA DE BUENOS AIRES.

LEGAJO NRO: 2498

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 productos médicos:

Actividad	Clase de	Categoría de Productos Médicos
-----------	----------	--------------------------------

	Riesgo	
IMPORTADOR	CR: I-II-III	PRODUCTOS MEDICOS OFTALMOLOGICOS Y OPTICOS.
	CR: I-II-III	PRODUCTOS MEDICOS QUE ADMINISTRAN ENERGIA PARA DIAGNOSTICO Y TRATAMIENTO.
	CR: I-II-III	PRODUCTOS ELECTROMEDICOS\MECANICOS.

EXPEDIENTE NRO: EX-2023-79977716- -APN-DFYGREPM#ANMAT

FECHA DE VENCIMIENTO: 12 DE JUNIO 2027

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.