



**República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional**  
2018 - Año del Centenario de la Reforma Universitaria

**Disposición**

**Número:** DI-2018-1431-APN-ANMAT#MSYDS

CIUDAD DE BUENOS AIRES  
Miércoles 31 de Octubre de 2018

**Referencia:** 1-47-3110-7561-16-5

---

VISTO el expediente N° 1-47-3110-7561-16-5 del Registro de esta Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

**CONSIDERANDO:**

Que por las presentes actuaciones la firma CASA ESCALADA de RUBEN ALBERTO RIOS, con domicilio legal sito en Piedras N° 819, Ciudad Autónoma de Buenos Aires y depósitos sites en Piedras N° 819 y Patrón N° 6124/26, ambos de la Ciudad Autónoma de Buenos Aires, solicita la Baja de Depósito y el Cambio de Domicilio Legal, 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 se actúa en virtud de las facultades conferidas por el Decreto N° 1490/92 y sus modificatorias.

Por ello:

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

DISPONE:

ARTÍCULO 1°.- Dáse de baja el domicilio legal y depósito sites en Piedras N° 819, Ciudad Autónoma de Buenos Aires, habilitado a la firma CASA ESCALADA de RUBEN ALBERTO RIOS mediante

Disposición ANMAT N° 2070/08.

ARTÍCULO 2°.- Establécese un nuevo domicilio legal sito en Patrón N° 6124/26, ambos de la Ciudad Autónoma de Buenos Aires, a la firma CASA ESCALADA de RUBEN ALBERTO RIOS.

ARTÍCULO 3°.- Extiéndase un nuevo Certificado de Inscripción y Autorización de Funcionamiento de Empresa a la firma CASA ESCALADA de RUBEN ALBERTO RIOS, en referencia a lo establecido en los Artículos 1° y 2° de la presente Disposición.

ARTÍCULO 4°.- Extiéndase un nuevo Certificado de Cumplimiento de las Buenas Prácticas de Fabricación de Productos Médicos a la firma CASA ESCALADA de RUBEN ALBERTO RIOS, en referencia a lo establecido en los Artículos 1° y 2° de la presente Disposición.

ARTÍCULO 5°.- CANCELASE el Certificado de Inscripción y Autorización de Funcionamiento de Empresa emitido el 14 de diciembre de 2016 y el Certificado de Cumplimiento de las Buenas Prácticas de Fabricación de Productos Médicos N° 298/16 emitido el 25 de octubre de 2016, ambos extendidos mediante Disposición ANMAT N° 13405/16.

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 copia autenticada de la presente Disposición, del certificado y planos aprobados, contraentrega del certificado original. Cumplido, archívese.

EXPEDIENTE N° 1-47-3110-7561-16-5

CRB

Digitally signed by BELLOSO Waldo Horacio  
Date: 2018.10.31 16:50:49 ART  
Location: Ciudad Autónoma de Buenos Aires

Waldo HORACIO BELLOSO  
SubAdministrador

Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología  
Médica  
Ministerio de Salud y Desarrollo Social

Digitally signed by GESTION DOCUMENTAL ELECTRONICA -  
GDE  
DN: cn=GESTION DOCUMENTAL ELECTRONICA - GDE, o=AR,  
ou=MINISTERIO DE MODERNIZACION, ou=SECRETARIA DE  
MODERNIZACION ADMINISTRATIVA, serialNumber=CUIT  
30715117664  
Date: 2018.10.31 16:50:55 -0300

MERCOSUR

REPUBLICA ARGENTINA



MINISTERIO DE SALUD Y DESARROLLO SOCIAL  
SECRETARÍA DE GOBIERNO DE SALUD  
ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA

**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 **CASA ESCALADA DE RUBÉN ALBERTO RÍOS**, con domicilio legal y depósito sitios en la calle Patrón N° 6124/26, Ciudad Autónoma de Buenos Aires; ha sido habilitada y se ha autorizado su funcionamiento como **EMPRESA IMPORTADORA DE PRODUCTOS MÉDICOS (CAMBIO DE DOMICILIO LEGAL)**; encontrándose inscripta en el Registro de esta **ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA**.-

Expediente N° 1-47-31110-7561-16-5.-

DI-2018-1431-APN-ANMAT#MSYDS.-

Ciudad Autónoma de Buenos Aires, 21 de noviembre de 2018. -

Legajo N° 1746.-

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

SIERRAS Roberto Daniel  
CUJIL 20182858685

.....  
Lic. Roberto Daniel SIERRAS

Director  
DIRECCIÓN DE GESTIÓN DE INFORMACIÓN TÉCNICA  
ANMAT



*Ministerio de Salud*  
*Secretaría de Políticas Reguladoras e Institutos*  
*A.N.M.A.T.*

*Dirección Nacional de Productos Médicos*

**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: **030/18**

RAZÓN SOCIAL DEL ESTABLECIMIENTO: **CASA ESCALADA de RUBEN ALBERTO RIOS**

DOMICILIO LEGAL: **Patrón N° 6124/26, Ciudad Autónoma de Buenos Aires.**

DEPÓSITO: **Patrón N° 6124/26, Ciudad Autónoma de Buenos Aires.**

LEGAJO N°: **1746**

ACTA DE INSPECCIÓN N°: **2017/4426-PM-806.**

*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
<b>IMPORTADOR</b>	<b>CR: I</b>	<b>EQUIPAMIENTO HOSPITALARIO.</b>
	<b>CR: I</b>	<b>AYUDAS TÉCNICAS PARA DISCAPACITADOS.</b>

LUGAR Y FECHA: **Ciudad Autónoma de Buenos Aires, 30 JUL 2018**

FECHA DE VENCIMIENTO: **25 de octubre de 2019.**

**001431**

**31 OCT. 2018**

Firm: **MARIANO PABLO MANENTI**  
 Director Nacional  
 Dirección Nacional de Productos Médicos  
**A.N.M.A.T.**

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.