

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

Disposición

Número: DI-2018-2038-APN-ANMAT#MSYDS

CIUDAD DE BUENOS AIRES Lunes 26 de Noviembre de 2018

Referencia: 1-47-3110-681-18-9

VISTO el expediente Nº 1-47-3110-681-18-9 del Registro de esta Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma ORTOPEDIA ALEMANA S.A.C.I., con domicilio legal, planta elaboradora y depósito sitos en Montevideo N° 877/879, Ciudad Autónoma de Buenos Aires, solicita la Renovación del Certificado de Cumplimiento de Buenas Prácticas de Fabricación de Productos Médicos y Productos para Diagnóstico de Uso In Vitro, 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 la Dirección 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 Nº 1490/92 y sus modificatorios.

Por ello:

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

ARTÍCULO 1°.- Renuévase y extiéndase el Certificado de Cumplimiento de Buenas Prácticas de Fabricación de Productos Médicos y Productos para Diagnóstico de Uso In Vitro, propiedad de la firma ORTOPEDIA ALEMANA S.A.C.I., habilitada como Empresa Fabricante e Importadora de Productos Médicos.

ARTÍCULO 2°.- Cancélase el Certificado de Cumplimiento de Buenas Prácticas de Fabricación de Productos Médicos y Productos para Diagnóstico de Uso In Vitro N° 67/13, emitido el 22 de febrero de 2013.

ARTÍCULO 3°.- Registrese; 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, notifiquese al interesado y hágasele entrega de la presente Disposición y del certificado, contraentrega del certificado original. Cumplido, archívese.

EXPEDIENTE N° 1-47-3110-681-18-9

CRB

Digitally signed by BELLOSO Waldo Horacio
Date: 2018 11,26 16:46:17 ART
Location: Cludad Autonoma de Buenos Alres
Waldo HORACIO BELLOSO
SubAdministración
Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología



Ministorio do Salud

Secretaria de Políticas, Pregulación e Institutes

ANMAT.

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: 302/18

RAZÓN SOCIAL DEL ESTABLECIMIENTO: ORTOPEDIA ALEMANA S.A.C.I.

DOMICILIO LEGAL: Montevideo Nº 877/879, Ciudad Autónoma de Buenos Aires.

PLANTA ELABORADORA Y DEPÓSITO: Montevideo Nº 877/879, Ciudad Autónoma de Buenos Aires.

LEGAJO Nº: 627

ACTA DE INSPECCIÓN Nº: 2018/3192-PM-639.

El establecimiento cumple con los requisitos de las Buenas Prácticas de Fabricación (Resolución GMC 20/11 incorporada por Disposición ANMAT Nº 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
IMPORTADOR	CR: III	PRODUCTOS MÉDICOS IMPLANTABLES NO ACTIVOS.	
	CR: I y II	INSTRUMENTOS REUTILIZABLES.	
FABRICANTE E IMPORTADOR	CR: II	PRODUCTOS ELECTROMÉDICOS / MECÁNICOS.	4====
	CR: 1 y 11	AYUDAS TÉCNICAS PARA DISCAPACITADOS.	
	CR: I y II		A medida.

LUGAR Y FECHA: Ciudad Autónoma de Buenos Aires, 16 OCT 2018 PLAZO DE VALIDEZ: 2 (DOS) AÑOS.

002038

2 6 NOV. 2018

ios.

Farm. MARIANO PABLO MANENTI
Director Nacional
Dirección Hocional 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

/Y 🛝