



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
2021 - Año de Homenaje al Premio Nobel de Medicina Dr. César Milstein

Disposición

Número:

Referencia: EX-2020-53841158-APN-DGA#ANMAT

VISTO el N° EX-2020-53841158-APN-DGA#ANMAT del Registro de esta Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma AMERICAN FIURE S.A. con domicilio legal sito en Juan Agustín García 1279, Ciudad Autónoma de Buenos Aires y depósitos sitios en Juan Agustín García 1283/85, Ciudad Autónoma de Buenos Aires y Pasaje Bella Vista 1151/1157, Ciudad Autónoma de Buenos Aires, solicita la Habilitación de un Nuevo Depósito, 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°.- Habilítase a la firma AMERICAN FIURE S.A. un nuevo depósito sito en Juan Agustín García 1270/74, Ciudad Autónoma de Buenos Aires.

ARTÍCULO 2°.- Extiéndase a la firma AMERICAN FIURE S.A. un nuevo Certificado de Cumplimiento de Buenas Prácticas de Fabricación de Productos Médicos, Como documento N° CE-2021-62540112-APN-INPM#ANMAT en el cual se incluirá lo establecido en los Artículos 1° de la presente Disposición.

ARTÍCULO 3°.- Extiéndase a la firma AMERICAN FIURE S.A. un nuevo Certificado de Inscripción y Autorización de Funcionamiento de Empresa, en el cual se incluirá lo establecido en los Artículos 1° de la presente Disposición.

ARTÍCULO 4°.- CANCELASE el Certificado de Inscripción y Autorización de Funcionamiento de Empresa emitido el 25 de Abril de 2019 y el Certificado de Cumplimiento de Buenas Prácticas de Fabricación de Productos Médicos N° 73/19 emitido el 18 de Marzo de 2019.

ARTÍCULO 5°.- Acéptense los planos que figuran como documento N° IF-2020-71505909-APN-INPM#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 aprobados, contraentrega de los certificados originales. Cumplido, archívese.

N° EX-2020-53841158-APN-DGA#ANMAT.

AM



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
2021 - Año de Homenaje al Premio Nobel de Medicina Dr. César Milstein

Certificado - Redacción libre

Número:

Referencia: EX-2020-53841158- -APN-DGA#ANMAT, AMERICAN FIURE S.A., CUIT N° 30707539786

**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 **AMERICAN FIURE S.A., CUIT N° 30707539786**, con domicilio legal sito en la calle Juan Agustín García 1279, Ciudad Autónoma de Buenos Aires; y depósitos sites en la calles Juan Agustín García N° 1.283/85, Pasaje Bella Vista N° 1.151/57 y Juan Agustín García N° 1.270/74, todos en la Ciudad Autónoma de Buenos Aires; ha sido habilitada y se ha autorizado su funcionamiento como **EMPRESA IMPORTADORA DE PRODUCTOS MÉDICOS (NUEVO DEPÓSITO)**; encontrándose inscripta en el Registro de esta **ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA (ANMAT)**.-

EX-2020-53841158- -APN-DGA#ANMAT.-

DI-2021-5510-APN-ANMAT#MS.-

Legajo N° 921.-

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

Digitally signed by Gestion Documental Electronica

Date: 2021.07.30 12:19:23 -03:00

Digitally signed by Gestion Documental
Electronica

Date: 2021.07.30 12:19:24 -03:00



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
2021 - Año de Homenaje al Premio Nobel de Medicina Dr. César Milstein

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: 91/21

RAZÓN SOCIAL DEL ESTABLECIMIENTO: AMERICAN FIURE S.A.

DOMICILIO LEGAL: Juan Agustín García 1279, Ciudad Autónoma de Buenos Aires.

DEPÓSITOS: Juan Agustín García 1283/85, Ciudad Autónoma de Buenos Aires.

Pasaje Bella Vista 1151/1157, Ciudad Autónoma de Buenos Aires.

Juan Agustín García 1270/74, Ciudad Autónoma de Buenos Aires.

LEGAJO N°: 921

ACTA DE INSPECCION N°: 2020/817-PM-132 (INSPECCIÓN VIRTUAL)

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
IMPORTADOR	CR: I-II-III-IV	PRODUCTOS MÉDICOS IMPLANTABLES NO ACTIVOS.
	CR: I-II-III	INSTRUMENTOS REUTILIZABLES.
	CR: I-II-III-IV	PRODUCTOS MÉDICOS PARA ANESTESIA Y RESPIRACIÓN.
	CR: I-II-III-IV	PRODUCTOS ELECTROMÉDICOS /MECÁNICOS.
	CR: I-II-III-IV	PRODUCTOS MÉDICOS DE UN SOLO USO.

FECHA DE VENCIMIENTO:18 de marzo de 2022.

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.