



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

Disposición

Número:

Referencia: EX-2021-24598762-APN-DGA#ANMAT

VISTO el expediente Nro. EX-2021-24598762-APN-DGA#ANMAT del Registro de esta Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma LABORTEKNIC S.R.L. con Domicilio legal sito en RAMÍREZ VELAZCO NRO. 426, CIUDAD AUTÓNOMA DE BUENOS AIRES y Depósito sito en INGENIERO EIFFEL NRO. 4180- ÁREA DE PROMOCIÓN EL TRIÁNGULO TORTUGUITAS, PARTIDO DE MALVINAS ARGENTINAS (SECTOR B). Solicita la habilitación y autorización de funcionamiento inicial como EMPRESA IMPORTADORA 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 LABORTEKNIC S.R.L. el CERTIFICADO DE CUMPLIMIENTO DE BUENAS PRÁCTICAS DE FABRICACIÓN DE PRODUCTOS MÉDICOS Y PRODUCTOS PARA DIAGNÓSTICO DE USO IN VITRO, como documento Nro. CE-2021-26375081-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°.- Habilitase a la firma LABORTEKNIC S.R.L. Con Domicilio legal sito en RAMÍREZ VELAZCO NRO. 426, CIUDAD AUTÓNOMA DE BUENOS AIRES y Depósito sito en INGENIERO EIFFEL NRO. 4180- ÁREA DE PROMOCIÓN EL TRIÁNGULO TORTUGUITAS, PARTIDO DE MALVINAS ARGENTINAS (SECTOR B), como EMPRESA IMPORTADORA DE PRODUCTOS MÉDICOS.

ARTÍCULO 3°.- Establécese que la dirección técnica de la firma LABORTEKNIC S.R.L. será ejercida por CELIA ALEJANDRO FABIÁN D.N.I. N° 31.209.916, Bioquímico, Matrícula Nacional N° 10933, Matrícula Provincial N° 8260, con domicilio real sito en AV. CORRIENTES 442, PISO 13 DEPTO“C” – CIUDAD AUTÓNOMA DE BUENOS AIRES.

ARTÍCULO 4°.- Extiéndase a la firma LABORTEKNIC S.R.L. 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 Nro. PLANO-2021-24371076-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 oficiales aprobados. Cumplido, archívese.

N° EX-2021-24598762-APN-DGA#ANMAT

AM

Digitally signed by GARAY Valeria Teresa
Date: 2021.03.30 12:18:45 ART
Location: Ciudad Autónoma de Buenos Aires

Digitally signed by Gestion Documental
Electronica
Date: 2021.03.30 12:18:47 -03:00



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

Certificado - Redacción libre

Número:

Referencia: EX-2021-24598762- -APN-DGA#ANMAT, LABORTEKNIC S.R.L., CUIT N° 30714959499

**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 **LABORTEKNIC S.R.L., CUIT N° 30714959499**, con domicilio legal sito en la calle Ramírez Velazco N° 426, Ciudad Autónoma de Buenos Aires y depósito sito en la calle Ingeniero Eiffel N° 4.180, Área de Promoción El Triángulo Tortuguitas, Partido de Malvinas Argentinas (Sector B); 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-2021-24598762- -APN-DGA#ANMAT.-

DI-2021-2408-APN-ANMAT#MS.-

Legajo N° 2734.-

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: 2021.03.31 10:43:46 -03:00

Digitally signed by Gestion Documental
Electronica

Date: 2021.03.31 10:43:47 -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: 44/21

RAZÓN SOCIAL DEL ESTABLECIMIENTO: LABORTEKNIC S.R.L.

DOMICILIO LEGAL: RAMÍREZ VELAZCO NRO. 426, CIUDAD AUTÓNOMA DE BUENOS AIRES.

DEPÓSITO: INGENIERO EIFFEL NRO. 4180- ÁREA DE PROMOCIÓN EL TRIÁNGULO TORTUGUITAS, PARTIDO DE MALVINAS ARGENTINAS (SECTOR B).

ACTA DE INSPECCIÓN N°: 2021/130-PM-25(modalidad 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: A-B- C-D	PRODUCTOS PARA DIAGNÓSTICO DE USO IN VITRO (Con y sin cadena de frío).
------------	-----------------	---

PLAZO DE VALIDEZ: 03 (TRES) 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.