



**República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional**  
2019 - Año de la Exportación

**Providencia**

**Número:** PV-2019-40428376-APN-DGA#ANMAT

CIUDAD DE BUENOS AIRES

Jueves 2 de Mayo de 2019

**Referencia:** 63257947

---

De mi mayor consideración:

Señores EXO S.A. ,por la presente remito impresión del documento generado electrónicamente DI-2019-2963-APN-ANMAT#MSYDS ; CE-2019-16664844-APN-DNPM#ANMAT ; CE-2019-21502963-APN-DGIT#ANMAT, mediante certificada CU ,quedando por este medio debidamente notificado.

Sin otro particular saluda atte.

ANMAT - DEPTO DE MESA DE ENTRADAS

AV. DE MAYO 869 - PB CABA (CP 1084)

Digitally signed by GESTION DOCUMENTAL ELECTRONICA - GDE  
DN: cn=GESTION DOCUMENTAL ELECTRONICA - GDE, o=AR, o=SECRETARIA DE GOBIERNO DE MODERNIZACION,  
ou=SECRETARIA DE MODERNIZACION ADMINISTRATIVA, serialNumber=CUIT 30715117504  
Date: 2019.05.02 12:09:24 -03'00'

Melodi Jacobi  
Auxiliar administrativo  
Dirección General de Administración  
Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología  
Médica



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional  
2019 - Año de la Exportación

**Disposición**

**Número:** DI-2019-2963-APN-ANMAT#MSYDS

CIUDAD DE BUENOS AIRES  
Viernes 29 de Marzo de 2019

**Referencia:** EX-2018-63257947-APN-DGA#ANMAT

---

VISTO el expediente EX-2018-63257947-APN-DGA#ANMAT del Registro de esta Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

**CONSIDERANDO:**

Que por las presentes actuaciones la firma EXO S.A. con domicilio legal sito en Av. Chiclana N° 3444, Ciudad Autónoma de Buenos Aires, planta elaboradora y depósito sitios en la Av. Chiclana N° 3444, PB, 1°, 2° y 4° piso, Ciudad Autónoma de Buenos Aires, solicita la Renovación del Certificado de Cumplimiento de las Buenas Prácticas de Fabricación de Productos Médicos y la Modificación de Estructura, 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 mencionada firma se encuentra habilitada como empresa Fabricante e Importadora de Productos Médicos mediante Disposición ANMAT N° 4989/12, en las condiciones previstas por Disposición 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.

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:

*Jee*

CECILIA CASTAÑO  
Es impresión del documento original  
Generado y firmado digitalmente  
DOSPACHO - ANMAT

El N° .....

ARTÍCULO 1°.- Renuévase y extiéndase el Certificado de Cumplimiento de las Buenas Prácticas de Fabricación de Productos Médicos como documento GEDO CE-2019-16664844-APN-DNPM#ANMAT a la firma EXO S.A., habilitada como Fabricante e Importadora de Productos Médicos.

ARTÍCULO 2°.- Autorízase la Modificación de Estructura de la planta elaboradora y depósito sitios en Av. Chiclana N° 3444, PB, 1° y 2° piso, Ciudad Autónoma de Buenos Aires, propiedad de la firma EXO S.A.

ARTÍCULO 3°.- CANCELASE el Certificado de Inscripción y Autorización de Funcionamiento de Empresa emitido el 20 de mayo de 2016 y el Certificado de Cumplimiento de Buenas Prácticas de Fabricación de Productos Médicos N° 225/17 emitido el 7 de septiembre de 2017.

ARTÍCULO 4°.- Extiéndase a la firma EXO S.A. un nuevo 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 CUMPLIMIENTO DE BUENAS PRÁCTICAS DE FABRICACIÓN DE PRODUCTOS MÉDICOS VIGENTE".

ARTÍCULO 5°.- Acéptense los planos que figuran como documento IF- 2018-63252319-APN-DGA#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, contraentrega de los certificados originales. Cumplido, archívese.

EXPEDIENTE EX-2018-63257947-APN-DGA#ANMAT

CRB

Digitally signed by BELLOSO Waldo Horacio  
Date: 2019.03.29 12:29:58 ART  
Location: Ciudad Autónoma de Buenos Aires

Waldo HORACIO BELLOSO  
SubAdministrador  
Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología  
Médica

Digitally signed by GESTION DOCUMENTAL ELECTRONICA -  
GDE  
DN: cn=GESTION DOCUMENTAL ELECTRONICA - GDE, c=AR,  
o=SECRETARIA DE GOBIERNO DE MODERNIZACION,  
ou=SECRETARIA DE MODERNIZACION ADMINISTRATIVA,  
serialNumber=CUIY 30715117064  
Date: 2019.03.29 12:30:41 -0300'

*Jee*

CECILIA CASTAÑO  
es impresión del documento original  
Generado y firmado digitalmente  
DESPACHO - ANMAT

Fecha: .....



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional  
2019 - Año de la Exportación

**Certificado - Redacción libre**

**Número:** CE-2019-21502963-APN-DGIT#ANMAT

CIUDAD DE BUENOS AIRES  
Martes 9 de Abril de 2019

**Referencia:** Certificado de Inscripción de Establecimiento - EXO

## **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 **EXO S.A.**, con domicilio legal sito en la Av. Chiclana N° 3444, Ciudad Autónoma de Buenos Aires, planta elaboradora y depósito sitios en la Av. Chiclana N° 3444, PB, 1°, 2° y 4° piso, Ciudad Autónoma de Buenos Aires; ha sido habilitada y se ha autorizado su funcionamiento como **EMPRESA FABRICANTE E IMPORTADORA DE PRODUCTOS MÉDICOS (MODIFICACIÓN DE ESTRUCTURA)**; encontrándose inscrita en el Registro de esta **ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA.-**

**EX-2018-63257947-APN-DGA#ANMAT.-**  
**DI-2019-2963-APN-ANMAT#MSYDS.-**

**Legajo N° 2261.-**

**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 - GDE  
DN: cn=GESTION DOCUMENTAL ELECTRONICA - GDE, c=AR, o=SECRETARIA DE GOBIERNO DE MODERNIZACION,  
ou=SECRETARIA DE MODERNIZACION ADMINISTRATIVA, serialNumber=CUIT 30715117564  
Date: 2019.04.09 14:49:10 -0300'

Roberto Daniel Sierras  
Director  
Dirección de Gestión de Información Técnica  
Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología  
Médica

Digitally signed by GESTION DOCUMENTAL ELECTRONICA - GDE  
DN: cn=GESTION DOCUMENTAL ELECTRONICA - GDE, c=AR,  
o=SECRETARIA DE GOBIERNO DE MODERNIZACION,  
ou=SECRETARIA DE MODERNIZACION ADMINISTRATIVA,  
serialNumber=CUIT 30715117564  
Date: 2019.04.09 14:49:11 -0300'



CECILIA CASTAÑO  
Es impresión del documento original  
Generado y firmado digitalmente  
DESPACHO - ANMAT

Fecha.....