



**República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional**  
AÑO DE LA RECONSTRUCCIÓN DE LA NACIÓN ARGENTINA

**Disposición**

**Número:**

**Referencia:** EX-2024-78151284-APN-DGA#ANMAT

---

VISTO el expediente N° EX-2024-78151284-APN-DGA#ANMAT; y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma 23PEERS S.A. con domicilio legal en CAMINO CENTENARIO N° 2565, LA PLATA, BUENOS AIRES, con planta elaboradora y depósito sitios en AV. ALICIA MOREAU DE JUSTO N° 1750, 3RO H, UNIDAD FUNCIONAL N° 184, CIUDAD AUTÓNOMA DE BUENOS AIRES, solicita la habilitación y autorización de funcionamiento como EMPRESA FABRICANTE E 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 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 de Productos de Diagnóstico de Uso In Vitro, en los términos de la disposición ANMAT N° 3266/13.

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:

LA ADMINISTRADORA NACIONAL DE LA ADMINISTRACIÓN NACIONAL  
DE MEDICAMENTOS ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA

DISPONE:

ARTICULO 1°.- Habilitase y autorizase el funcionamiento, en los términos de la Disposición ANMAT N° 2319/02 (T.O. 2004), a la firma 23PEERS S.A. con domicilio legal en CAMINO CENTENARIO N° 2565, LA PLATA, BUENOS AIRES con planta elaboradora y depósito sitios en AV. ALICIA MOREAU DE JUSTO N° 1750, 3RO H, UNIDAD FUNCIONAL N° 184, CIUDAD AUTÓNOMA DE BUENOS AIRES como EMPRESA FABRICANTE E IMPORTADORA DE PRODUCTOS MÉDICOS.

ARTÍCULO 2°.- El Certificado de Cumplimiento de Buenas Prácticas de Fabricación de Productos Médicos y Productos para Diagnóstico de Uso In Vitro, en el que se incluye el establecimiento habilitado por el Artículo 1°, consta en el documento CE-2025-30792868-APN-INPM#ANMAT.

ARTÍCULO 3°.- Establécese que la dirección técnica será ejercida por NICOLAS MARTÍN AGUIRRE, D.N.I. N° 36.824.389, BIOQUÍMICO, matrícula Nacional N° 11.842, con domicilio real en DIAZ COLODRERO 3073, 10 B, VILLA URQUIZA, CIUDAD AUTÓNOMA DE BUENOS AIRES.

ARTÍCULO 4°.- Extiéndase a la firma 23PEERS S.A., el Certificado de Inscripción y Autorización de Funcionamiento de Empresa, teniendo en cuenta la autorización conferida en el Artículo 1° de la presente Disposición, en el que deberá dejarse expresa constancia de que “EL PRESENTE CERTIFICADO CARECE DE VALIDEZ SI NO ES ACOMPAÑADO DEL CERTIFICADO DE BUENAS PRÁCTICAS DE FABRICACIÓN DE PRODUCTOS MÉDICOS VIGENTE”.

ARTÍCULO 5°.- Acéptanse el plano que figura como documento PLANO-2025-16286521-APN-INPM#ANMAT.

ARTÍCULO 6°.- Gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica a sus efectos; notifíquese al interesado y hágasele entrega de la presente Disposición junto con los documentos mencionados en los artículos 2°, 4° y 5°. Cumplido, archívese

N° EX-2024-78151284-APN-DGA#ANMAT

NC



**República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional**  
AÑO DE LA RECONSTRUCCIÓN DE LA NACIÓN ARGENTINA

**Certificado - Redacción libre**

**Número:**

**Referencia:** EX-2024-78151284- -APN-DGA#ANMAT, 23PEERS S.A., CUIT N° 30715027867

---

## **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 **23PEERS S.A.**, CUIT N° **30715027867**, con domicilio legal en la calle Camino Centenario N° 2.565, Ciudad de La Plata, Provincia de Buenos Aires, planta elaboradora y depósito sitios en Av. Alicia Moreau de Justo N° 1.750, Piso 3°, Depto. H, Unidad Funcional N° 184, Ciudad Autónoma de Buenos Aires; ha sido habilitada y se ha autorizado su funcionamiento como **EMPRESA FABRICANTE E IMPORTADORA DE PRODUCTOS MÉDICOS**; encontrándose inscripta en el Registro de esta **ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA (ANMAT)**.-

**EX-2024-78151284-APN-DGA#ANMAT.-**

**DI-2025-2230-APN-ANMAT#MS.-**

**Legajo N° 3.029.-**

**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

Date: 2025.04.08 12:59:47 -03:00

Digitally signed by GESTION DOCUMENTAL  
ELECTRONICA - GDE

Date: 2025.04.08 12:59:47 -03:00



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional  
AÑO DE LA RECONSTRUCCIÓN DE LA NACIÓN ARGENTINA

**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° 3266/13)**

ESTADO PARTE: **ARGENTINA.**

NÚMERO DE CERTIFICADO: 65/25

RAZÓN SOCIAL DEL ESTABLECIMIENTO: **23PEERS S. A.**

DOMICILIO LEGAL: CAMINO CENTENARIO N°2565, LA PLATA, BUENOS AIRES.

PLANTA ELABORADORA Y DEPÓSITO: AV. ALICIA MOREAU DE JUSTO N° 1750, 3RO H, UNIDAD  
FUNCIONAL N° 184, CIUDAD AUTÓNOMA DE BUENOS AIRES.

ACTA DE INSPECCIÓN N°: 2024/3199-PM-713

*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	Categoría de Productos Médicos	Subcategoría	Clase de Riesgo
FABRICANTE	PRODUCTOS MÉDICOS PARA DIAGNÓSTICO DE	Software (Clase A, B, D)	A – B – C – D

	<b>USO IN VITRO</b>	<b>Plataforma Software de análisis genómico (Clase C)</b>	
<b>IMPORTADOR</b>	<b>PRODUCTOS MÉDICOS PARA DIAGNÓSTICO DE USO IN VITRO</b>	<b>Sin Cadena de Frío</b>	<b>A – B – C – D</b>

**PLAZO DE VALIDEZ: 5 (CINCO) AÑOS.**

**N° DE EXPEDIENTE: EX-2024-78151284- -APN-DGA#ANMAT**

*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.*

Digitally signed by GESTION DOCUMENTAL ELECTRONICA - GDE  
Date: 2025.03.25 13:16:19 -03:00

Digitally signed by GESTION DOCUMENTAL  
ELECTRONICA - GDE  
Date: 2025.03.25 13:16:20 -03:00