



Ministerio de Salud
Secretaria de Calidad en Salud
A.N.M.A.T.

INSTITUTO NACIONAL DE PRODUCTOS MEDICOS
CERTIFICADO DE CUMPLIMIENTO DE BUENAS PRACTICAS DE FABRICACION DE PRODUCTOS MEDICOS
Y PRODUCTOS PARA DIAGNOSTICO DE USO IN VITRO
(Disposición ANMAT N° 7425/13)

REVISIÓN N°: **889-00**

ESTADO PARTE: **ARGENTINA**
NÚMERO DE CERTIFICADO: **188-2022-R**
RAZÓN SOCIAL DEL ESTABLECIMIENTO: **DISMEQUI SRL.**
DOMICILIO LEGAL: **SANTA MARÍA DEL BUEN AYRE 629,, Ciudad Autónoma de Buenos Aires, C.A.B.A.**
LEGAJO N°: **889**

Planta Elaboradora	Santa Maria del Buen Ayre 629/31, Ciudad Autonoma de Buenos Aires, Buenos Aires
Depósito	Santa Maria del Buen Ayre 629/31, Ciudad Autonoma de Buenos Aires, Buenos Aires

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	Clases
FABRICANTE	PRODUCTOS MEDICOS DE UN SOLO USO	I - II
IMPORTADOR	PRODUCTOS MEDICOS DE UN SOLO USO	II - III

FECHA DE EMISIÓN: **29 de agosto de 2022**
PLAZO DE VALIDEZ: **5 (CINCO) 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.

EXPEDIENTE N°: **1-0047-3110-003676-22-3**
TRÁMITE N°: **1196**



La validez del presente documento deberá verificarse mediante el código QR.