



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°: **118-00**

ESTADO PARTE: **ARGENTINA**
NÚMERO DE CERTIFICADO: **19-2022-R**
RAZÓN SOCIAL DEL ESTABLECIMIENTO: **MEDICA TEC SRL.**
DOMICILIO LEGAL: **AV. TRIUNVIRATO N° 2789, Ciudad Autónoma de Buenos Aires, C.A.B.A.**
LEGAJO N°: **118**

Planta Elaboradora	Triunvirato N° 2789, Ciudad Autónoma de Buenos Aires, C.A.B.A.
Planta Elaboradora	14 de julio N° 889, Ciudad Autónoma de Buenos Aires, C.A.B.A.
Depósito	Triunvirato N° 2789, Ciudad Autónoma de Buenos Aires, C.A.B.A.
Depósito	14 de Julio N° 889, Ciudad Autónoma de Buenos Aires, C.A.B.A.

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
IMPORTADOR	PRODUCTOS MEDICOS IMPLANTABLES NO ACTIVOS	IV
IMPORTADOR	PRODUCTOS MEDICOS DE UN SOLO USO	II
IMPORTADOR	PRODUCTOS MEDICOS PARA DIAGNOSTICO DE USO IN VITRO	A - B - C - D
FABRICANTE - ACONDICIONADOR EN ENVASE PRIMARIO Y SECUNDARIO	PRODUCTOS MEDICOS PARA DIAGNOSTICO DE USO IN VITRO	A - B - C - D

FECHA DE EMISIÓN: **4 de julio 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°: **1-0047-3110-003742-22-0**

TRÁMITE N°: **1212**



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