



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
1983/2023 - 40 AÑOS DE DEMOCRACIA

Certificado - Redacción libre

Número:

Referencia: CERTIFICADO DE BPF

CERTIFICADO DE CUMPLIMIENTO DE BUENAS PRACTICAS DE FABRICACION DE PRODUCTOS

MEDICOS Y PRODUCTOS PARA DIAGNOSTICO DE USO IN VITRO

(Disposición ANMAT N° 2319/02)

ESTADO PARTE: ARGENTINA.

NÚMERO DE CERTIFICADO: 34/23

RAZON SOCIAL DEL ESTABLECIMIENTO: DRIPLAN S.A.

DOMICILIO LEGAL: CATALINA DE BOYLE N° 3340, SAN MARTIN, PROVINCIA DE BUENOS AIRES.

DEPOSITO: CATALINA DE BOYLE N° 3340, SAN MARTIN, PROVINCIA DE BUENOS AIRES.

ESTADOS UNIDOS N° 3079, UF 108, TORTUGUITAS, PROVINCIA DE BUENOS AIRES.

ACTA DE INSPECCION N°: 2022/2073-PM-311 (modalidad virtual por pandemia)

LEGAJO: 1680

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
------------------	------------------------	---------------------------------------

IMPORTADO/R	PRODUCTOS MÉDICOS PARA ANESTESIA Y RESPIRACIÓN	I – II
	EQUIPAMIENTOS HOSPITALARIOS	I
	PRODUCTOS ELECTROMÉDICOS / MECÁNICOS	II – III

FECHA DE VENCIMIENTO: 4 DE JULIO DE 2027

N° DE EXPEDIENTE: EX-2022-12538893- -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.