



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

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° 2319/02)

ESTADO PARTE: **ARGENTINA**

NÚMERO DE CERTIFICADO: **227/23**

RAZÓN SOCIAL DEL ESTABLECIMIENTO: **PHARMASSIST S.R.L.**

DOMICILIO LEGAL: **CONDARCO NRO.1236, CIUDAD AUTÓNOMA DE BUENOS AIRES.**

DEPÓSITO: **CARACAS NRO.1649, CIUDAD AUTÓNOMA DE BUENOS AIRES.**

LEGAJO NRO: **2314**

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
IMPORTADOR	CR: I-II	PRODUCTOS MÉDICOS OFTÁLMICOS Y ÓPTICOS.
IMPORTADOR	CR: I-II	AYUDAS TÉCNICAS PARA DISCAPACITADOS.
IMPORTADOR	CR: III	PRODUCTOS MEDICOS PARA ANESTESIA Y RESPIRACION.
IMPORTADOR	CR: I	INSTRUMENTOS REUTILIZABLES.
IMPORTADOR	CR: III-IV	PRODUCTOS MEDICOS IMPLANTABLES NO ACTIVOS.
IMPORTADOR	CR: I-II	PRODUCTOS MEDICOS DE UN SOLO USO.

EXPEDIENTE NRO: **EX-2023-152110876- -APN-DGA#ANMAT**

FECHA DE VENCIMIENTO: **10 DE OCTUBRE 2027.**

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.