



Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas Regulación e Institutos
A.N.M.A.T.
Dirección Nacional de Productos Médicos

CERTIFICADO DE CUMPLIMIENTO DE BUENAS PRÁCTICAS DE FABRICACIÓN DE PRODUCTOS MÉDICOS
Y PRODUCTOS PARA DIAGNÓSTICO DE USO IN VITRO.
(Disposición ANMAT N° 7425/13)

ESTADO PARTE: **ARGENTINA.**

NÚMERO DE CERTIFICADO: **112/15.**

RAZÓN SOCIAL DEL ESTABLECIMIENTO: **E y G MEDICAL SYSTEM S.R.L.**

DOMICILIO LEGAL: **Uriburu N° 1010, 2° piso, Of. D, Ciudad Autónoma de Buenos Aires.**

PLANTA ELABORADORA Y DEPÓSITO: **Av. Coronel Cárdenas N° 2768/2774, Ciudad Autónoma de Buenos Aires.**

LEGAJO N°:

ACTA DE INSPECCIÓN N°: **2014/2559-PM-412**

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
FABRICANTE	CR: III	PRODUCTOS MÉDICOS IMPLANTABLES NO ACTIVOS.
	CR: II	PRODUCTOS MÉDICOS ODONTOLÓGICOS. INSTRUMENTOS REUTILIZABLES.
IMPORTADOR	CR: IV	PRODUCTOS MÉDICOS IMPLANTABLES NO ACTIVOS.
	CR: I y II	INSTRUMENTOS REUTILIZABLES.


LUGAR Y FECHA: **Buenos Aires, 18 de agosto de 2015.**

PLAZO DE VALIDEZ: **2 (DOS) AÑOS.**

FECHA DE VENCIMIENTO: **13 de febrero de 2017.**

DISPOSICIÓN ANMAT N°:

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.


 Bioing. Paulo MUSICH
 DIRECTOR NACIONAL DE
 PRODUCTOS MÉDICOS

Conste que el presente certificado ha sido prorrogado en su vigencia en los términos del art.10bis de la Disposición –ANMAT- N° 7425/13. Renovación de Certificado de BPF tramitada mediante expte n° 1-47-3110-5668-16-3 con fecha 27/09/2016.



Farm. MARIANO PABLO MANENTI
Director Nacional
Dirección Nacional de Productos Médicos
A.N.M.A.T.

31 ENE 2018