



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: **193/16**
RAZÓN SOCIAL DEL ESTABLECIMIENTO: **SOLUCIONES TECNOLÓGICAS PARA LA SALUD S.A.**
DOMICILIO LEGAL: **Fonrouge N° 1839, Ciudad Autónoma de Buenos Aires.**
PLANTA ELABORADORA Y DEPÓSITO: **Fonrouge N° 1839, Ciudad Autónoma de Buenos Aires.**
LEGAJO N°: **002275**
ACTA DE INSPECCIÓN N°: **2015/5637-PM-1439**

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 E IMPORTADOR	CR: III	PRODUCTOS ELECTROMÉDICOS / MECÁNICOS.

LUGAR Y FECHA: **Buenos Aires, 27 de julio de 2016.**
PLAZO DE VALIDEZ: **2 (DOS) años.**
FECHA DE VENCIMIENTO: **27 de julio de 2018.**
DISPOSICIÓN ANMAT N°: **8839 08 AGO. 2016**

Firm. **MARIANO PABLO MANENTI**
Director Nacional
Dirección Nacional de Productos Médicos
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.