



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°: **1230-00**

ESTADO PARTE: **ARGENTINA**
NUMERO DE CERTIFICADO: **85-2022-R**
RAZÓN SOCIAL DEL ESTABLECIMIENTO: **CARDIOTECNICA SRL.**
DOMICILIO LEGAL: **AV. RESERVISTAS ARGENTINOS 439/443, Ciudad Autónoma de Buenos Aires, C.A.B.A.**
LEGAJO N°: **1230**

Planta Elaboradora	Av. Reservistas Argentinos 439/443, Ciudad Autónoma de Buenos Aires, C.A.B.A.
Depósito	Av. Reservistas Argentinos 439/443, Ciudad Autónoma de Buenos Aires, C.A.B.A.

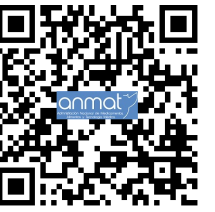
El establecimiento cumple con los requisitos de las Buenas Prácticas de Fabricación (Resolución GMC 20/11 incorporada por Disposición ANMAT N° 3266/13) para la/s siguiente/s categoría/s y clase/s de riesgo de productos médicos:

actividad	Categoría	Clases
FABRICANTE	PRODUCTOS ELECTROMEDICOS\MECANICOS	II - III
IMPORTADOR	PRODUCTOS ELECTROMEDICOS\MECANICOS	II - III

FECHA DE EMISIÓN: **21 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°: **1-0047-3110-004588-22-6**
TRÁMITE N°: **1364**



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

