



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°: **1951-00**

ESTADO PARTE: **ARGENTINA**
NÚMERO DE CERTIFICADO: **224-2023-R**
RAZÓN SOCIAL DEL ESTABLECIMIENTO: **IMPLANT CIRUGIA ARGENTINA S.R.L.**
DOMICILIO LEGAL: **LUIS GIANNEO 2955,, 9208, Córdoba**
LEGAJO N°: **1951**

Planta Elaboradora	Luis Gianneo 2955, Cordoba, Córdoba
Depósito	Luis Gianneo 2955, Cordoba, Córdoba

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 MEDICOS IMPLANTABLES NO ACTIVOS	III
FABRICANTE	INSTRUMENTOS REUTILIZABLES	I
FABRICANTE	AYUDA TECNICA PARA DISCAPACITADOS	I

FECHA DE EMISIÓN: **30 de marzo de 2023**
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°: **1-0047-3110-008100-22-4**
TRÁMITE N°: **2826**



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

