



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: **218/15.**

RAZÓN SOCIAL DEL ESTABLECIMIENTO: **SILMAG S.A.**

DOMICILIO LEGAL: **Sarmiento N° 355, Las Higueras, Departamento de Rio IV, Provincia de Córdoba.**

PLANTA ELABORADORA Y DEPÓSITO: **Sarmiento N° 355, Las Higueras, Departamento de Rio IV, Provincia de Córdoba.**

LEGAJO N°: **229**

ACTA DE INSPECCIÓN N°: **2015/4141-PM-1165 y 2015/4196-PM-1179.**

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 y IV	PRODUCTOS MÉDICOS IMPLANTABLES NO ACTIVOS.
E IMPORTADOR	CR: I, II, III y IV	PRODUCTOS MÉDICOS DE UN SOLO USO.

LUGAR Y FECHA: **Buenos Aires, 30 de noviembre de 2015.**

FECHA DE VENCIMIENTO: **1 agosto de 2017.**

DISPOSICIÓN ANMAT N°:

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

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.