



Ministerio de Salud
 Secretaría de Políticas Regulación e Instituciones
 A.N.M.A.F.
 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: **236/17**
 RAZÓN SOCIAL DEL ESTABLECIMIENTO: **SILMAG S.A.**
 DOMICILIO LEGAL: **Sarmiento N° 355, Las Higueras, Departamento de Río IV, Provincia de Córdoba.**
 DEPÓSITO: **Sarmiento N° 350 y N° 355, Las Higueras, Departamento de Río IV, Provincia de Córdoba**
 LEGAJO N°: **229**
 ACTA DE INSPECCIÓN N°: **2017/2506-PM-490**

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

PLAZO DE VALIDEZ: **2 (DOS) años.**

010058

20 SET. 2017

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

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.