



Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas Regulatorias e Institucionales
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: **088/17**
 RAZÓN SOCIAL DEL ESTABLECIMIENTO: **TECNON S.R.L.**
 DOMICILIO LEGAL: **Calle 5 N° 1477, La Plata, provincia de Buenos Aires.**
 PLANTA ELABORADORA Y DEPÓSITO: **Edificios 96 y 97, zona 1, piso 3, Polígono Industrial, Berisso, provincia de Buenos Aires.**
 LEGAJO N°: **595**
 ACTA DE INSPECCIÓN N°: **2015/5110-PM-1349 y 2016/4035-PM-2419.**

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: A	PRODUCTOS MÉDICOS PARA DIAGNÓSTICO DE USO IN VITRO.

LUGAR Y FECHA: **Ciudad Autónoma de Buenos Aires, 18 ABR 2017**
 PLAZO DE VALIDEZ: **3 (TRES) años.**
 FECHA DE VENCIMIENTO: **18 ABR 2020**
 DISPOSICIÓN ANMAT N°: **4585 09 MAYO 2017**

Farm. MARIANO PABLO MANENTÍ
 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.