



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°: **2196-00**

ESTADO PARTE: **ARGENTINA**
NÚMERO DE CERTIFICADO: **353-2023-R**
RAZÓN SOCIAL DEL ESTABLECIMIENTO: **E Y G MEDICAL SYSTEM S.R.L.**
DOMICILIO LEGAL: **URIBURU N° 1010, 2° piso, of. D, 1, C.A.B.A.**
LEGAJO N°: **2196**

Planta Elaboradora	Av. Coronel Cárdenas N° 2768/2774, PB y 1° piso, , C.A.B.A.
Depósito	Av. Coronel Cárdenas N° 2768/2774, PB y 1° piso, , 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 MEDICOS IMPLANTABLES NO ACTIVOS	III - IV
IMPORTADOR	PRODUCTOS MEDICOS IMPLANTABLES NO ACTIVOS	III - IV
FABRICANTE	PRODUCTOS MEDICOS ODONTOLOGICOS	I - II
IMPORTADOR	PRODUCTOS MEDICOS ODONTOLOGICOS	I - II
FABRICANTE	PRODUCTOS MEDICOS QUE ADMINISTRAN ENERGIA PARA DIAGNOSTICO Y TRATAMIENTO	I - II - III
IMPORTADOR	PRODUCTOS MEDICOS QUE ADMINISTRAN ENERGIA PARA DIAGNOSTICO Y TRATAMIENTO	I - II - III
FABRICANTE	PRODUCTOS ELECTROMEDICOS\MECANICOS	I - II
IMPORTADOR	PRODUCTOS ELECTROMEDICOS\MECANICOS	I - II
FABRICANTE	INSTRUMENTOS REUTILIZABLES	I - II - III
IMPORTADOR	INSTRUMENTOS REUTILIZABLES	I - II - III

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.

FECHA DE EMISIÓN: **17 de julio de 2023**
PLAZO DE VALIDEZ: **5 (CINCO) AÑOS.**

EXPEDIENTE N°: **1-0047-3110-008015-22-1**

TRÁMITE N°: **2818**



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