

## 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)

EȘTADO PARTE: ARGENTINA

NÚMERO DE CERTIFICADO: 427-2022-R RAZÓN SOCIAL DEL ESTABLECIMIENTO: ZEROX SRL DOMICILIO LEGAL: Marcos Sastre N° 2911, , C.A.B.A.

**LEGAJO N°: 2475** 

Planta Elaboradora	calle 91 Juan de Garay N°717, Villa Lynch-Pdo. San Martin, Buenos Aires
Depósito	calle 91 Juan de Garay N°717, Villa Lynch-Pdo. San Martin, Buenos Aires

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 - ESTERILIZADOR PARA	PRODUCTOS MEDICOS IMPLANTABLES NO	III - IV
TERCEROS	ACTIVOS	- 1
FABRICANTE - ESTERILIZADOR PARA	PRODUCTOS MEDICOS DE UN SOLO USO	I - II - III -
TERCEROS	PRODUCTOS MEDICOS DE UN SOLO USO	IV

FECHA DE EMISIÓN: 29 de noviembre de 2022

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°: 1-0047-3110-006793-22-6

TRÁMITE N°: 2684

REVISIÓN N°: 2475-00



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