



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°: **2475-00**

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



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