



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°: **2145-00**

ESTADO PARTE: **ARGENTINA**
NÚMERO DE CERTIFICADO: **298-2023-R**
RAZÓN SOCIAL DEL ESTABLECIMIENTO: **PROGRAMAS ASISTIR S A**
DOMICILIO LEGAL: **Alicia Moreau de Justo N° 1120, Of.203 "A", , C.A.B.A.**
LEGAJO N°: **2145**

Planta Elaboradora	Gral. Aráoz de Lamadrid 2741, Caseros, Buenos Aires
Depósito	Gral. Aráoz de Lamadrid 2741, Caseros, 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	PRODUCTOS MEDICOS IMPLANTABLES NO ACTIVOS - A MEDIDA.	III - IV
IMPORTADOR	PRODUCTOS MEDICOS IMPLANTABLES NO ACTIVOS	III - IV
IMPORTADOR	INSTRUMENTOS REUTILIZABLES	I - II

FECHA DE EMISIÓN: **12 de junio de 2023**
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°: **1-0047-3110-006747-22-8**
TRÁMITE N°: **2679**



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