



Ministerio de Salud

Secretaría de Políticas Regulación e Institutos

S.A.N.S.I.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: **046/16**

RAZÓN SOCIAL DEL ESTABLECIMIENTO: **EKOSUR S.A.**

DOMICILIO LEGAL: **Av. Córdoba N° 1367, piso 13°, Ciudad Autónoma de Buenos Aires.**

PLANTA ELBORADORA Y DEPÓSITO: **Zapiola N° 4248, piso 5°, Unidades C y D, Ciudad Autónoma de Buenos Aires.**

LEGAJO N°: **1656**

ACTA DE INSPECCIÓN N°: **2015/5703-PM-1458.**

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: II	PRODUCTOS ELECTROMÉDICOS / MECÁNICOS.
IMPORTADOR		

LUGAR Y FECHA: **Buenos Aires, 20 de enero de 2016.**

FECHA DE VENCIMIENTO: **20 de enero de 2018.**

DISPOSICIÓN ANMAT N°:

3947 13 ABR 2016

DR. MARIANO PABLO MANENTI
Director Nacional

Dirección Nacional de Productos Médicos

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.