



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°: **1656-00**

ESTADO PARTE: **ARGENTINA**
NÚMERO DE CERTIFICADO: **379-2023-R**
RAZÓN SOCIAL DEL ESTABLECIMIENTO: **EKOSUR SOCIEDAD ANONIMA**
DOMICILIO LEGAL: **AV. CORDOBA 1367, piso 8 oficina 39, 1, C.A.B.A.**
LEGAJO N°: **1656**

Planta Elaboradora	Avenida Córdoba 1367, piso 9, oficina 48, CABA, C.A.B.A.
Depósito	Avenida Córdoba 1367, piso 9, oficina 48, CABA, C.A.B.A.
Planta Elaboradora	Avenida Córdoba 1367, piso 8, oficina 39, CABA, C.A.B.A.
Depósito	Avenida Córdoba 1367, piso 8, oficina 39, CABA, C.A.B.A.
Planta Elaboradora	Juana Azurduy 2496, CABA, C.A.B.A.
Depósito	Juana Azurduy 2496, CABA, 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 ELECTROMEDICOS\MECANICOS	II
IMPORTADOR	PRODUCTOS ELECTROMEDICOS\MECANICOS	II

FECHA DE EMISIÓN: **8 de agosto 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.



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