



Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas Regulación e Institutos
A.N.M.A.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: **358/17**

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

DOMICILIO LEGAL: **Francisco de Arteaga N° 3085 (ex Av. Circunvalación), Ciudad de Córdoba, provincia de Córdoba.**

PLANTA ELABORADORA Y DEPÓSITO: **Francisco de Arteaga N° 3085(ex Av. Circunvalación), Ciudad de Córdoba, provincia de Córdoba.**

LEGAJO N°: **2026**

ACTA DE INSPECCIÓN N°: **2017/4344-PM-784**

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	Subcategoría de Productos Médicos
FABRICANTE	CR: II	PRODUCTOS MÉDICOS DE UN SOLO USO.	A medida.
	CR: III y IV	PRODUCTOS MÉDICOS IMPLANTABLES NO ACTIVOS.	A medida.

PLAZO DE VALIDEZ: **2 (DOS) años.**

Firm. MARIANO PARLO MANENTI
 Director Nacional
 Dirección Nacional de Productos Médicos
 A.N.M.A.T.

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.