



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°: **1882-00**

ESTADO PARTE: **ARGENTINA**
NÚMERO DE CERTIFICADO: **87-2022-R**
RAZÓN SOCIAL DEL ESTABLECIMIENTO: **BIO-LAP S.A.**
DOMICILIO LEGAL: **AVENIDA CORDOBA 1547, 3 A, 1, C.A.B.A.**
LEGAJO N°: **1882**

Depósito	California Nro. 1936/1940/1942/1970/2020/2070/2082/2084/2088/2090/2092/2094/2098, Herrera Nro. 1855, Iriarte Gral. Nro. 2035/2065, Vieytes Nro. 1374, Oficina 204 A, piso 2°, Ciudad Autónoma de Buenos Aires., 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
IMPORTADOR	PRODUCTOS MEDICOS IMPLANTABLES ACTIVOS	IV
IMPORTADOR	PRODUCTOS MEDICOS DE UN SOLO USO	I - II
IMPORTADOR	PRODUCTOS MEDICOS IMPLANTABLES NO ACTIVOS - A MEDIDA.	III - IV
IMPORTADOR	PRODUCTOS MEDICOS IMPLANTABLES NO ACTIVOS	II - III - IV
IMPORTADOR	PRODUCTOS ELECTROMEDICOS\MECANICOS	II - III

FECHA DE EMISIÓN: **21 de julio 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.



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