



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°: **1432-00**

ESTADO PARTE: **ARGENTINA**
NÚMERO DE CERTIFICADO: **25-2023-R**
RAZÓN SOCIAL DEL ESTABLECIMIENTO: **CARDIOSISTEMAS SRL**
DOMICILIO LEGAL: **AV. CALLAO 257 1° F (C1022AAC), C.A.B.A., C.A.B.A.**
LEGAJO N°: **1432**

Depósito | Av. Callao 257 1 F, 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	EQUIPAMIENTO HOSPITALARIO	I - II - III - IV
IMPORTADOR	PRODUCTOS ELECTROMEDICOS\MECANICOS -	I - II - III - IV
IMPORTADOR	PRODUCTOS MEDICOS QUE ADMINISTRAN ENERGIA PARA DIAGNOSTICO Y TRATAMIENTO	I - II - III - IV

FECHA DE EMISIÓN: **12 de enero 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.