



Ministerio de Salud

Secretaría de Políticas Regulatorias e Insistencia

A. N. M. A. T.

Dirección Nacional de Productos Médicos



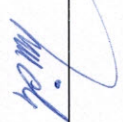
CERTIFICADO DE CUMPLIMIENTO DE BUENAS PRÁCTICAS DE FABRICACIÓN DE PRODUCTOS MÉDICOS Y PRODUCTOS PARA DIAGNÓSTICO DE USO IN VITRO.
(Disposición ANMAT N° 7425/13)

ESTADO PARTE: **ARGENTINA.**
NÚMERO DE CERTIFICADO: **091/15.**
RAZÓN SOCIAL DEL ESTABLECIMIENTO: **BIONIC S.R.L.**
DOMICILIO LEGAL: **Gual N° 2628, Ciudad Autónoma de Buenos Aires.**
PLANTA ELABORADORA Y DEPÓSITO: **Gual N° 2628, Ciudad Autónoma de Buenos Aires.**
LEGAJO N°:
ACTA DE INSPECCIÓN N°: **2015/890-PM-589**

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: I | PRODUCTOS MÉDICOS DE UN SOLO USO. |

LUGAR Y FECHA: **Buenos Aires, 7 de julio de 2015.**
PLAZO DE VALIDEZ: **3 (TRES) AÑOS.**
FECHA DE VENCIMIENTO: **7 de julio de 2018.**
DISPOSICIÓN ANMAT N°:


Diego Paulo MUSICH
DIRECTOR 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.