



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: **244/18**

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

DOMICILIO LEGAL: **Vélez Sarsfield N° 5555, Ciudad de Córdoba, Provincia de Córdoba.**

PLANTA ELABORADORA Y DEPÓSITO: **Vélez Sarsfield N° 5555, Ciudad de Córdoba, Provincia de Córdoba.**

LEGAJO N°: **1848**

ACTA DE INSPECCIÓN N°: **2018/1231-PM-237**

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 ELECTROMÉDICOS / MECÁNICOS.

LUGAR Y FECHA: **Ciudad Autónoma de Buenos Aires, 31 AGO 2018**

PLAZO DE VALIDEZ: **2 (DOS) años.**

002227

- 4 DIC. 2018

Part. MAR. 2018
 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.

Cresta que el presente certificado ha sido prorrogado en su vigencia en los términos del art. 10bis de la Disposición -ANMAT- N° 7425/13. Renovación de Certificado de BPF tramitada mediante expte. EX-2021-27591679-APN-DG#ANMAT con fecha 29/03/2021.

[Firma]
 D^{NA}. MARCELA RIZZO
 Directora Nacional
 Instituto Nacional de Productos Médicos
 A.N.M.A.T.