



*Ministerio de Salud*

*Secretaría de Políticas Reguladoras e Institucionales*

*D. A. M. A. T.*

*División 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: **039/17**  
 RAZÓN SOCIAL DEL ESTABLECIMIENTO: **AXEL PABLO BERENSTECHER**  
 DOMICILIO LEGAL: **25 de mayo N° 1724, San Martín, provincia de Buenos Aires.**  
 PLANTA ELABORADORA Y DEPÓSITO: **Calle 180-San José N° 2190, San Martín, provincia de Buenos Aires.**  
 LEGAJO N°: **2002**  
 ACTA DE INSPECCIÓN N°: **2016/3719-PM-2363**

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
IMPORTADOR	CR: II y III	PRODUCTOS MÉDICOS PARA ANESTESIA Y RESPIRACIÓN.
	CR: II y III	PRODUCTOS ELECTROMÉDICOS/MECÁNICOS.

LUGAR Y FECHA: **Ciudad Autónoma de Buenos Aires, 26 ABR 2017**  
 PLAZO DE VALIDEZ: **3 (TRES) años.**  
 FECHA DE VENCIMIENTO: **26 ABR 2020**  
 DISPOSICIÓN ANMAT N°: **7618 09 MAY 2017**

Farm. MARIANO PABLO MAMENTI  
 Director Nacional  
 Dirección Nacional de Productos Médicos

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.