



Ministerio de Salud
Secretaría 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°: **1620-00**

ESTADO PARTE: **ARGENTINA**
NUMERO DE CERTIFICADO: **245-2022-R**
RAZÓN SOCIAL DEL ESTABLECIMIENTO: **PROALTEC S.A.**
DOMICILIO LEGAL: **Lavalle 392, 4 piso, C.A.B.A., C.A.B.A.**
LEGAJO N°: **1620**

Depósito	Calle 6 - Rosales 4289, Villa Lynch – Pdo. San Martín, Buenos Aires
Planta Elaboradora	Calle 6 - Rosales 4289, Villa Lynch – Pdo. San Martín, Buenos Aires

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
FABRICANTE	PRODUCTOS MEDICOS IMPLANTABLES NO ACTIVOS	III - IV
FABRICANTE	INSTRUMENTOS REUTILIZABLES	I - III - IV

FECHA DE EMISIÓN: **22 de septiembre de 2022**
PLAZO DE VALIDEZ: **5 (CINCO) AÑOS.**



RIZZO Marcela Claudia
CUIL 27169736184

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.

EXPEDIENTE N°: **1-0047-3110-006095-22-5**
TRÁMITE N°: **1612**



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