



Ministerio de Salud

Secretaría de Políticas Regulatorias e Insistencia

M. A. M. A. T.

Directorio 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: **222/15.**

RAZÓN SOCIAL DEL ESTABLECIMIENTO: **NOVAX DMA S.A.**

DOMICILIO LEGAL: **Manuel Fraga N° 923, Ciudad Autónoma de Buenos Aires.**

DEPÓSITO: **Manuel Fraga N° 923, Ciudad Autónoma de Buenos Aires.**

LEGAJO N°: **1621**

ACTA DE INSPECCIÓN N°: **2015/5758-PM-1479.**

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:

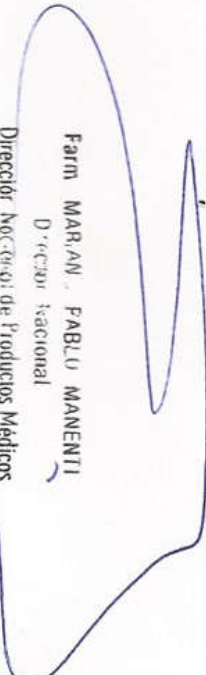
Actividad	Clase de Riesgo	Categoría de Productos Médicos	Subcategoría
FABRICANTE	CR: II y III	PRODUCTOS MÉDICOS ODONTOLÓGICOS.	-----
FABRICANTE E IMPORTADOR	CR: III y IV	PRODUCTOS MÉDICOS IMPLANTABLES NO ACTIVOS.	Incluye productos a medida.
	CR: I	INSTRUMENTOS REUTILIZABLES.	-----
	CR: II y III	PRODUCTOS MÉDICOS DE UN SOLO USO.	-----

LUGAR Y FECHA: **Buenos Aires, 22 de febrero de 2016.**

PLAZO DE VALIDEZ: **2 (DOS) años.**

FECHA DE VENCIMIENTO: **22 de febrero de 2018.**

DISPOSICIÓN ANMAT N°: **228/15** **22 MAR. 2016**


Farm. MAR, AN. PABLO MANENTI
 Director Nacional
 Directorio 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.