



Ministerio de Salud y Desarrollo Social
 Secretaría de Gobierno de Salud
 A.N.M.A.T.

**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: **340/18**

RAZÓN SOCIAL DEL ESTABLECIMIENTO: **ND MEDICAL S.R.L.**

DOMICILIO LEGAL: **CARRIEGO N° 691, ROSARIO, PROVINCIA DE SANTA FE.**

DEPÓSITO: **PASAJE 803 N° 4582, ROSARIO, PROVINCIA DE SANTA FE.**

LEGAJO N°: **2259**

ACTA DE INSPECCIÓN N°: **2018/3799-PM-765**

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	EQUIPAMIENTO HOSPITALARIO.
FABRICANTE	CR: I	PRODUCTOS ELECTROMÉDICOS / MECÁNICOS.

LUGAR Y FECHA: **Ciudad Autónoma de Buenos Aires,**

PLAZO DE VALIDEZ: **2 (DOS) Años.**

07 DIC 2018

000350

Firm. **MARIANO PABLO MANENTI**
 Director Nacional
 Dirección Nacional de Productos Médicos
A.N.M.A.T.