



**Ministerio de Salud**  
Secretaria 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°: **179-00**

ESTADO PARTE: **ARGENTINA**  
NÚMERO DE CERTIFICADO: **142-2023-R**  
RAZÓN SOCIAL DEL ESTABLECIMIENTO: **DEPLAMED S.R.L.**  
DOMICILIO LEGAL: **CALLE 127 N° 2673, San Martín, Buenos Aires**  
LEGAJO N°: **179**

|                    |   |
|--------------------|---|
| Planta Elaboradora | Calle 127 N° 2673, San Martín, Buenos Aires |
| Depósito           | Calle 127 N° 2673, 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 DE UN SOLO USO               | I - II |
| IMPORTADOR | PRODUCTOS MEDICOS PARA ANESTESIA Y RESPIRACION | I - II |
| IMPORTADOR | PRODUCTOS MEDICOS DE UN SOLO USO               | I - II |

FECHA DE EMISIÓN: **27 de febrero de 2023**  
PLAZO DE VALIDEZ: **5 (CINCO) AÑOS.**

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°: **1-0047-3110-008638-22-4**  
TRÁMITE N°: **2881**



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