



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°: **2552-00**

ESTADO PARTE: **ARGENTINA**
NÚMERO DE CERTIFICADO: **1-2023-R**
RAZÓN SOCIAL DEL ESTABLECIMIENTO: **ASAR FARMA S. A**
DOMICILIO LEGAL: **Av. Rivadavia N° 2134, piso 6° f, Ciudad Autónoma de Buenos Aires., C.A.B.A.**
LEGAJO N°: **2552**

Depósito | 14 de julio N° 178, capital federal, C.A.B.A.

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
IMPORTADOR	PRODUCTOS MEDICOS IMPLANTABLES ACTIVOS	IV
IMPORTADOR	PRODUCTOS MEDICOS IMPLANTABLES NO ACTIVOS	II - III - IV
IMPORTADOR	PRODUCTOS MEDICOS ODONTOLOGICOS	I - II - III
IMPORTADOR	PRODUCTOS MEDICOS OFTALMOLOGICOS Y OPTICOS	II - III
IMPORTADOR	PRODUCTOS MEDICOS PARA ANESTESIA Y RESPIRACION	II
IMPORTADOR	INSTRUMENTOS REUTILIZABLES	I - II - III
IMPORTADOR	PRODUCTOS MEDICOS DE UN SOLO USO	I - II - III - IV
IMPORTADOR	AYUDA TECNICA PARA DISCAPACITADOS	I

FECHA DE EMISIÓN: **2 de enero 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.



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