



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: **046/19**  
 RAZÓN SOCIAL DEL ESTABLECIMIENTO: **VICMOR S.R.L.**  
 DOMICILIO LEGAL: **Ezeccano Nro. 2778 / 80, Ciudad Autónoma de Buenos Aires.**  
 DEPÓSITO: **Ezeccano Nro. 2778 / 80, Ciudad Autónoma de Buenos Aires y Crespo Nro. 2773 / 75 / 91 / 95,**  
**esquina Itaquí, Ciudad Autónoma de Buenos Aires.**  
 LEGAJO N°: **1501**  
 ACTA DE INSPECCIÓN N°: **2018/856-PM-153, 2018/858-PM-154.**

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 de productos médicos
IMPORTADOR	CR: II y III	PRODUCTOS ELECTROMÉDICOS / MECÁNICOS.	CABLES Y ACCESORIOS
IMPORTADOR	CR: I y II	PRODUCTOS MÉDICOS PARA ANESTESIA Y RESPIRACIÓN.	-----
IMPORTADOR	CR: I, II y III	PRODUCTOS MÉDICOS DE UN SOLO USO.	-----

LUGAR Y FECHA: **Ciudad Autónoma de Buenos Aires, 29 ENE 2019**  
 PLAZO DE VALIDEZ: **3 (TRES) AÑOS.**

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

002400  
 15 MAR 2019

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.