



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°: **1195-00**

ESTADO PARTE: **ARGENTINA**
NÚMERO DE CERTIFICADO: **148-2022-R**
RAZÓN SOCIAL DEL ESTABLECIMIENTO: **OXIGENOTERAPIA NORTE S.A.C.I.F.I.A.**
DOMICILIO LEGAL: **AMENABAR 1550, 2 E, 1, C.A.B.A.**
LEGAJO N°: **1195**

Planta Elaboradora	CORONEL JOSE FELIX BOGADO 1954, CASTELAR, Buenos Aires
Depósito	Coronel Jose Felix Bogado 1954, castelar, 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 PARA ANESTESIA Y RESPIRACION	I - II - III
FABRICANTE	EQUIPAMIENTO HOSPITALARIO	I

FECHA DE EMISIÓN: **12 de agosto de 2022**
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°: **1-0047-3110-004158-22-0**
TRÁMITE N°: **1292**



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