



**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°: **1111-00**

ESTADO PARTE: **ARGENTINA**  
NÚMERO DE CERTIFICADO: **363-2023-R**  
RAZÓN SOCIAL DEL ESTABLECIMIENTO: **APEMA S.R.L.**  
DOMICILIO LEGAL: **ARREDONDO Nro 5141, VILLA DOMINICO, Buenos Aires**  
LEGAJO N°: **1111**

Planta Elaboradora	ARREDONDO 5141, VILLA DOMINICO, Buenos Aires
Depósito	ARREDONDO 5141, V. DOMINICO, 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 ELECTROMEDICOS\MECANICOS	II - III

FECHA DE EMISIÓN: **21 de julio 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°: **1-0047-3110-000948-23-6**  
TRÁMITE N°: **3007**



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