



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°: 1454-00

ESTADO PARTE: **ARGENTINA**
NÚMERO DE CERTIFICADO: **52-2022-R**
RAZÓN SOCIAL DEL ESTABLECIMIENTO: **KIMS SRL**
DOMICILIO LEGAL: **Vuelta de Obligado 4001, PB, Depto. A, CABA, C.A.B.A.**
LEGAJO N°: **1454**

Planta Elaboradora	Venezuela 4150/60, Brasil 155, Uruguay 150, Villa Martelli, Buenos Aires
Depósito	Venezuela 4150/60, Brasil 155, Uruguay 150, Villa Martelli, 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
IMPORTADOR	PRODUCTOS MEDICOS DE UN SOLO USO	I
IMPORTADOR	EQUIPAMIENTO HOSPITALARIO	I - II
FABRICANTE	PRODUCTOS MEDICOS DE UN SOLO USO	I

FECHA DE EMISIÓN: **14 de julio 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°: **1-0047-3110-003750-22-8**
TRÁMITE N°: **1216**



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