



Ministerio de Salud

Secretaría de Políticas, Regulación e Institutos

A. N. M. A. T.

Comisión Nacional de Productos Médicos

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: **054/18**
RAZÓN SOCIAL DEL ESTABLECIMIENTO: **LABORATORIOS K-DIAL S.R.L.**
DOMICILIO LEGAL: **Entre Ríos N° 924, Río Cuarto, provincia de Córdoba.**
PLANTA ELABORADORA Y DEPÓSITO: **Entre Ríos N° 924, Río Cuarto, provincia de Córdoba.**
LEGAJO N°: **1596**
ACTA DE INSPECCIÓN N°: **2017/4796-PM-874**
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
FABRICANTE	CR: III	PRODUCTOS MÉDICOS DE UN SOLO USO.	Concentrados y Mezclas Salinas para Hemodiálisis.

PLAZO DE VALIDEZ: **2 (DOS) AÑOS.**

4154 **26 ABR. 2018**

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.

Fam. MARIANO PABLO MANENTI
Director Nacional
Dirección Nacional de Productos Médicos

(Firma manuscrita)

ANMAT
FOLIO 5
DE PROD. MED.