



Manuel de Sola

Secretaría de Políticas Regulatorias e Insistencia

A. N. M. A. T.

Dirección 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)

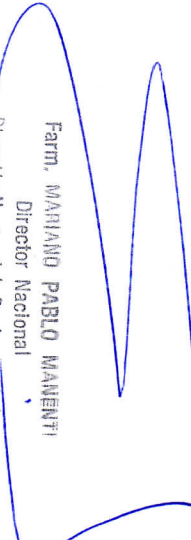
ESTADO PARTE: **ARGENTINA.**
 NÚMERO DE CERTIFICADO: **185/16**
 RAZÓN SOCIAL DEL ESTABLECIMIENTO: **OXAVITA S.R.L.**
 DOMICILIO LEGAL: **Junín N° 658, piso 6°, Dpto. A, Ciudad Autónoma de Buenos Aires.**
 DEPÓSITO: **Tamborín N° 5813, Ciudad Autónoma de Buenos Aires.**
 LEGAJO N°: **1968**
 ACTA DE INSPECCIÓN N°: **2015/5568-PM-1427.**

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 |
|------------|-----------------|--|------------------------------|
| FABRICANTE | CR: II | PRODUCTOS MÉDICOS PARA ANESTESIA Y RESPIRACIÓN | Cámara Hiperbárica Portátil. |

LUGAR Y FECHA: **Buenos Aires, 14 de junio de 2016.**
 PLAZO DE VALIDEZ: **2 (DOS) años.**
 FECHA DE VENCIMIENTO: **14 de junio de 2018.**
 DISPOSICIÓN ANMAT N°:

7934 22 JUL. 2016


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

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.