



*Ministerio de Salud*  
*Secretaría de Políticas Regulación e Institutos*  
*S.A.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: **002/15.**

RAZÓN SOCIAL DEL ESTABLECIMIENTO: **AUDÍFONOS MICRONET S.R.L.**

DOMICILIO LEGAL: **Pasaje Rivarola 193, 3° piso, oficina 12, Ciudad Autónoma de Buenos Aires.**

PLANTA ELABORADORA Y DEPÓSITO: **Bullrich 1251, Claypole, Provincia de Buenos Aires.**

LEGAJO N°: **1266**

ACTA DE INSPECCIÓN N°: **4873/12, 2014/889-PM-69 y 2014/1111-PM-124**

*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
FABRICANTE	CRII	PRODUCTOS DE AYUDA TÉCNICA PARA DISCAPACITADOS.

LUGAR Y FECHA: **Buenos Aires, 20 de enero de 2015.**

PLAZO DE VALIDEZ: **2 (DOS) AÑOS**

FECHA DE VENCIMIENTO: **20 de enero de 2017.**

DISPOSICIÓN ANMAT N°:

Bioing. Paulo MUSICH  
 DIRECTOR NACIONAL DE  
 PRODUCTOS MÉDICOS  
 A.N.M.A.T.

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.