



**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°: **1276-00**

ESTADO PARTE: **ARGENTINA**  
NÚMERO DE CERTIFICADO: **164-2022-R**  
RAZÓN SOCIAL DEL ESTABLECIMIENTO: **RAYSAN S.A.**  
DOMICILIO LEGAL: **LERMA 429, CABA, C.A.B.A.**  
LEGAJO N°: **1276**

Planta Elaboradora	LERMA 429, CABA, C.A.B.A.
Depósito	LERMA 429, CABA, C.A.B.A.

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 MEDICOS ODONTOLOGICOS -	I - II - III - IV
IMPORTADOR	PRODUCTOS MEDICOS ODONTOLOGICOS -	I - II - III - IV
FABRICANTE	PRODUCTOS ELECTROMEDICOS\MECANICOS -	I
IMPORTADOR	PRODUCTOS ELECTROMEDICOS\MECANICOS -	I
FABRICANTE	PRODUCTOS MEDICOS DE UN SOLO USO -	I - II
IMPORTADOR	PRODUCTOS MEDICOS DE UN SOLO USO -	I - II

FECHA DE EMISIÓN: **23 de agosto 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.



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