



*Ministerio de Salud*  
*Secretaría de Políticas, Regulación e Institutos*  
*A.N.M.A.T.*

Dirección Nacional de Productos Médicos

**CERTIFICADO DE CUMPLIMIENTO DE LAS BUENAS PRÁCTICAS DE FABRICACIÓN DE PRODUCTOS MÉDICOS**  
**(MERCOSUR/GMC/RES. N° 31/97, incorporada por Disposición ANMAT N° 194/99)**

**RAZÓN SOCIAL DEL ESTABLECIMIENTO:** HIDROFILA CAVANNA S.R.L.

**DIRECCION(ES) DE LA(S) PLANTA(S) O LOCAL(ES):**

**PLANTA ELABORADORA:** Gral. Carlos María de Alvear 1038, Florida, Vicente López, Provincia de Buenos Aires, Argentina.

**ACTA DE INSPECCIÓN N°:** 4188/11, 4352/12 y 4589/12

**AUTORIZACIÓN DE FUNCIONAMIENTO (LEGAJO ANMAT) N°:** 1405

**NÚMERO DE CERTIFICADO:** 0175/13

**NÚMERO DE EXPEDIENTE:** 2996/11-9

*El establecimiento cumple con los requisitos del documento de verificación del cumplimiento de las Buenas Prácticas de Fabricación (Resolución GMC/MERCOSUR N° 131/96, incorporada por Disposición ANMAT N° 698/99) para los siguientes productos médicos: "FABRICANTE DE GASA NO ESTERIL"*

**AUTORIDAD SANITARIA EMISORA: A.N.M.A.T.**

**LUGAR: Buenos Aires FECHA DE RENOVACION: 26/SEPTIEMBRE/2013 PLAZO DE VALIDEZ: 5 (CINCO) AÑOS.**

El plazo de vencimiento no invalida la posibilidad de realizar Verificaciones de BPF en cualquier momento, en las situaciones previstas por la reglamentación

I

aro

Ing. Rogelio LOPEZ  
DIRECTOR NACIONAL DE  
PRODUCTOS MEDICOS  
A.N.M.A.T.