



**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°: **1594-00**

ESTADO PARTE: **ARGENTINA**  
NÚMERO DE CERTIFICADO: **107-2022-R**  
RAZÓN SOCIAL DEL ESTABLECIMIENTO: **KFF S.A.**  
DOMICILIO LEGAL: **Viamonte N°1716, piso 4°, of 22, Ciudad Autónoma de Buenos Aires, Buenos Aires**  
LEGAJO N°: **1594**

Planta Elaboradora	Espora 41/49/51, Sarandí, Buenos Aires
Depósito	Espora 41/49/51, Sarandí, Buenos Aires

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 IMPLANTABLES NO ACTIVOS	III - IV
IMPORTADOR	PRODUCTOS MEDICOS IMPLANTABLES NO ACTIVOS	III - IV
IMPORTADOR	PRODUCTOS MEDICOS QUE ADMINISTRAN ENERGIA PARA DIAGNOSTICO Y TRATAMIENTO	III - IV
FABRICANTE	INSTRUMENTOS REUTILIZABLES	I
FABRICANTE	PRODUCTOS MEDICOS DE UN SOLO USO	II - III - IV
IMPORTADOR	PRODUCTOS MEDICOS DE UN SOLO USO	III - IV

FECHA DE EMISIÓN: **29 de julio 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.