

KFF s.a. se encuentra certificado por ANMAT Buenas Prácticas de Fabricación (BPF).

Garantizar confiabilidad de nuestros dispositivos y la mejora continua en cada uno de los procesos es nuestro objetivo primordial.

Ver Certificado de Cumplimiento de las Buenas Prácticas de Fabricación de Productos Médicos.

REPÚBLICA ARGENTINA

  
*Ministerio de Salud*  
*Secretaría de Políticas Regulación e Institutos*  
*ANMAT*  
*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: **254/17**  
RAZÓN SOCIAL DEL ESTABLECIMIENTO: **KFF S.A.**  
DOMICILIO LEGAL: **Viamonte N° 1716, piso 4º, of. 22, Ciudad Autónoma de Buenos Aires.**  
PLANTA ELBORADORA Y DEPÓSITO: **Cnel. Espora N° 41/49, Sarandí, provincia de Buenos Aires.**  
LEGAJO N°: **1594**  
ACTA DE INSPECCIÓN N°: **2017/1270-PM-263 y 2017/1269-PM-262.**

*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 E IMPORTADOR	CR: III y IV	PRODUCTOS MÉDICOS IMPLANTABLES NO ACTIVOS.
IMPORTADOR	CR: III y IV	PRODUCTOS MÉDICOS QUE ADMINSTRAN ENERGÍA PARA DIAGNÓSTICO Y TERAPÉUTICA.
FABRICANTE	CR: I	INSTRUMENTOS REUTILIZABLES.
	CR: II, III y IV	PRODUCTOS MÉDICOS DE UN SOLO USO.
IMPORTADOR	CR: III	PRODUCTOS MÉDICOS DE UN SOLO USO.

PLAZO DE VALIDEZ: **2 (DOS) años.**

**011911**                      27 NOV. 2017

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.

Farm. MARIANO PABLO MANENTI  
Director Nacional  
Dirección Nacional de Productos Médicos  
ANMAT