



**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°: **1088-00**

ESTADO PARTE: **ARGENTINA**  
NÚMERO DE CERTIFICADO: **289-2023-R**  
RAZÓN SOCIAL DEL ESTABLECIMIENTO: **CEC ELECTRONICA SRL.**  
DOMICILIO LEGAL: **BV. LOS HUNGAROS 5027, , 9208, Córdoba**  
LEGAJO N°: **1088**

Planta Elaboradora	Bv, Los Húngaros 5027 y 5086, B° Los Boulevares., Córdoba, Córdoba
Depósito	Bv, Los Húngaros 5027 y 5086, B° Los Boulevares, Córdoba, Córdoba

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 ELECTROMEDICOS\MECANICOS	II - III
IMPORTADOR	PRODUCTOS ELECTROMEDICOS\MECANICOS	II - III

FECHA DE EMISIÓN: **12 de junio de 2023**  
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.

EXPEDIENTE N°: **1-0047-3110-004845-22-3**  
TRÁMITE N°: **1406**



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