



**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°: **1243-00**

ESTADO PARTE: **ARGENTINA**  
NÚMERO DE CERTIFICADO: **233-2023-R**  
RAZÓN SOCIAL DEL ESTABLECIMIENTO: **INDUSTRIAS HOGNER S.A.C.I.F.A.**  
DOMICILIO LEGAL: **José Hernández Nro. 2458, 4° piso, Dpto. 12., C.A.B.A., C.A.B.A.**  
LEGAJO N°: **1243**

Planta Elaboradora	Pablo Areguati Nro. 5000, Grand Bourg, Área de Promoción "El Triángulo", Partido de Malvinas Argentinas, Buenos Aires
Depósito	Pablo Areguati Nro. 5000, Grand Bourg, Área de Promoción "El Triángulo", Partido de Malvinas Argentinas, 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	EQUIPAMIENTO HOSPITALARIO	II
IMPORTADOR	EQUIPAMIENTO HOSPITALARIO	II
IMPORTADOR	PRODUCTOS MEDICOS DE UN SOLO USO	II

FECHA DE EMISIÓN: **30 de marzo 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°: **1-0047-3110-006325-22-1**



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

