



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

Dirección de Tecnología Médica

**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:** RUTEC EQUIPAMIENTOS MEDICOS S.A.  
**DIRECCION(ES) DE LA(S) PLANTA(S) O LOCAL(ES):**  
**PLANTA ELABORADORA / DEPOSITO:** Avenida Ramón Franco 5160, Villa Domínico, provincia de Buenos Aires, Argentina.  
**ACTA DE INSPECCIÓN N°:** 3966/11  
**AUTORIZACIÓN DE FUNCIONAMIENTO (LEGAJO ANMAT) N°:** 002015  
**NÚMERO DE CERTIFICADO:** 17736/10-2

*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: "IMPORTADORA DE BOMBAS DE INFUSIÓN, CARDIODESFIBRILADORES EXTERNOS, ELECTROCARDIOGRAFOS, ELECTROBISTURIAS, OXIMETROS DE PULSO Y MONITORES MULTIPARAMETRICOS DE SIGNOS VITALES ."*

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

**LUGAR: Buenos Aires      FECHA DE EMISION: 14/JUNIO /2011      PLAZO DE VALIDEZ: CINCO (5) años.**

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

III

ar

*Ing. ROBELIO LOPEZ*  
 DIRECTOR  
 Dirección de Tecnología Médica  
 A.N.M.A.T.