



**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°: **2261-00**

ESTADO PARTE: **ARGENTINA**  
NUMERO DE CERTIFICADO: **410-2023-R**  
RAZÓN SOCIAL DEL ESTABLECIMIENTO: **EXO SA**  
DOMICILIO LEGAL: **Av. Chiclana N° 3444, C.A.B.A., C.A.B.A.**  
LEGAJO N°: **2261**

Planta Elaboradora	Av. Chiclana N° 3444, PB, 1°, 2° y 4° piso, Ciudad Autónoma de Buenos Aires, C.A.B.A.
Depósito	Av. Chiclana N° 3444, PB, 1°, 2° y 4° piso, Ciudad Autónoma de Buenos Aires, C.A.B.A.

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
IMPORTADOR	PRODUCTOS MEDICOS OFTALMOLOGICOS Y OPTICOS	I
IMPORTADOR	PRODUCTOS MEDICOS QUE ADMINISTRAN ENERGIA PARA DIAGNOSTICO Y TRATAMIENTO	I - II
IMPORTADOR	PRODUCTOS ELECTROMEDICOS\MECANICOS	I - II - III
IMPORTADOR	PRODUCTOS MEDICOS PARA ANESTESIA Y RESPIRACION	I - II
IMPORTADOR	PRODUCTOS MEDICOS PARA DIAGNOSTICO DE USO IN VITRO - SIN CADENA DE FRÍO	A

FECHA DE EMISIÓN: **7 de septiembre 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°: **1-0047-3110-007546-22-1**

TRÁMITE N°: **2768**



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