



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

**DISPOSICIÓN N° 9689**

BUENOS AIRES, **16 NOV. 2015**

VISTO el expediente N° 1-47-3110-2236-14-8 del Registro de esta Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

**CONSIDERANDO:**

Que por las presentes actuaciones la firma DANIEL EDMUNDO CARRIZO, con domicilio legal y depósito sitios en la calle Lavalleja N° 1170-COFICO, provincia de Córdoba, habilitada mediante Disposición ANMAT N° 1510/09, solicita la Verificación de Cumplimiento de Buenas Prácticas de Fabricación de productos médicos para la firma OLSEN INDÚSTRIA E COMÉRCIO S.A., en las condiciones previstas por la Ley N° 16.463 y la Resolución MERCOSUR GMC N° 32/12 "Procedimientos comunes para las inspecciones a los fabricantes de Productos Médicos y Productos para Diagnóstico de Uso In Vitro en los Estados Partes" incorporado al ordenamiento jurídico nacional por Disposición ANMAT N° 3265/13.

Que la Dirección Nacional de Productos Médicos ha tomado la intervención de su competencia, solicitando a través de los canales oficiales el envío del Acta/Informe de Inspección y anexos correspondiente a la firma OLSEN INDÚSTRIA E COMÉRCIO S.A., sita en Avenida Ivo Luchi 68, Área Industrial,



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

**DISPOSICIÓN N° 9689**

Jardim Eldorado, Palhoca SC-88133-510, República Federativa de Brasil, realizada por la Agencia Nacional de Vigilancia Sanitaria – ANVISA la cual fue remitida por la Dirección de Relaciones Institucionales y Regulación Publicitaria a foja 12.

Que la documentación aportada ha satisfecho los requisitos de la normativa aplicable.

Que se actúa en ejercicio de las facultades conferidas por los Decretos N° 1490/92, N° 1886/14 y N° 1368/15.

Por ello:

**EL ADMINISTRADOR NACIONAL DE LA ADMINISTRACION NACIONAL  
DE MEDICAMENTOS ALIMENTOS Y TECNOLOGIA MÉDICA**

**DISPONE:**

ARTICULO 1°.- Extiéndase en los términos de la disposición ANMAT N° 3265/13 el Certificado de Cumplimiento de Buenas Prácticas de Fabricación de Productos Médicos, propiedad de la firma OLSEN INDÚSTRIA E COMÉRCIO S.A. sita en Avenida Ivo Luchi 68, Área Industrial, Jardim Eldorado, Palhoca SC-88133-510, República Federativa de Brasil, como Empresa Fabricante de Productos Médicos odontológicos (equipamientos) a excepción de materiales.

ARTÍCULO 2°.- Regístrese; gírese a la Dirección de Gestión de Información



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

**DISPOSICIÓN N° 9689**

Técnica a sus efectos; por mesa de entradas de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica, notifíquese al interesado y hágasele entrega de la copia autenticada de la presente disposición y del certificado. Cumplido, archívese.

EXPEDIENTE N° 1-47-3110-2236-14-8

DISPOSICION N°

**9689**

CRB

1

**Ing. ROGELIO LOPEZ**  
Administrador Nacional  
A.N.M.A.T.