



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
2018 - Año del Centenario de la Reforma Universitaria

Disposición

Número: DI-2018-3751-APN-ANMAT#MS

CIUDAD DE BUENOS AIRES
Jueves 19 de Abril de 2018

Referencia: 1-0047-0000-011439-17-1

VISTO el Expediente N° 1-0047-0000-011439-17-1 del Registro de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma BAYER S.A., solicita la aprobación de nuevos proyectos de rótulos, prospectos e información para el paciente para la Especialidad Medicinal denominada SCHERIPROCT / CAPROATO DE PREDNISOLONA - CINCOCAINA, Forma farmacéutica y concentración: SUPOSITORIOS, CAPROATO DE PREDNISOLONA 1,30 mg – CLORHIDRATO DE CINCOCAINA 1,00 mg; aprobada por Certificado N° 22.327.

Que los proyectos presentados se encuadran dentro de los alcances de las normativas vigentes, Ley de Medicamentos 16.463, Decreto 150/92 y la Disposición N°: 5904/96 y Circular N° 4/13.

Que la Dirección de Evaluación y Registro de Medicamentos ha tomado la intervención de su competencia.

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por el Decreto N° 1490/92 y Decreto N° 101 de fecha 16 de Diciembre de 2015.

Por ello:

**EL ADMINISTRADOR NACIONAL DE LA ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE
MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA**

DISPONE:

ARTICULO 1°. – Autorízase a la firma BAYER S.A., propietaria de la Especialidad Medicinal denominada SCHERIPROCT / CAPROATO DE PREDNISOLONA - CINCOCAINA, Forma farmacéutica y concentración: SUPOSITORIOS, CAPROATO DE PREDNISOLONA 1,30 mg –

CLORHIDRATO DE CINCOCAINA 1,00 mg; el nuevo proyecto de rótulos obrante en los documentos IF-2018-09572140-APN-DERM#ANMAT; el nuevo proyecto de prospecto obrante en el documento IF-2018-09572145-APN-DERM#ANMAT; e información para el paciente obrante en el documento IF-2018-09572153-APN-DERM#ANMAT.

ARTICULO 2º. – Practíquese la atestación correspondiente en el Certificado N° 22.327, cuando el mismo se presente acompañado de la presente Disposición.

ARTICULO 3º. - Regístrese; por el Departamento de Mesa de Entradas notifíquese al interesado, haciéndole entrega de la presente Disposición y rótulos, prospectos e información para el paciente. Gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica a sus efectos. Cumplido, archívese.

EXPEDINTE N° 1-0047-0000-011439-17-1

Digitally signed by LEDE Roberto Luis
Date: 2018.04.19 09:21:17 ART
Location: Ciudad Autónoma de Buenos Aires

Roberto Luis Lede
SubAdministrador
Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología
Médica

Digitally signed by GESTION DOCUMENTAL ELECTRONICA -
GDE
DN: cn=GESTION DOCUMENTAL ELECTRONICA - GDE, c=AR,
o=MINISTERIO DE MODERNIZACION, ou=SECRETARIA DE
MODERNIZACION ADMINISTRATIVA, serialNumber=CUIT
30715117564
Date: 2018.04.19 09:21:18 -0300

23

PROYECTO DE RÓTULO

SCHERIPROCT
CAPROATO DE PREDNISOLONA / CINCOCAINA
SUPOSITORIOS

VENTA BAJO RECETA

INDUSTRIA MEXICANA

COMPOSICIÓN:

1 supositorio contiene 1.3 mg de caproato de prednisolona y 1 mg de clorhidrato de cincocaína.

Excipientes: Witepsol W 35.

FORMA FARMACÉUTICA

Supositorios

POSOLOGÍA Y MÉTODO DE ADMINISTRACIÓN

Ver prospecto adjunto.

PRESENTACIONES

Envases conteniendo 6 y 12 supositorios.

CONSERVACIÓN

Conservar el medicamento en lugar adecuado y fuera del alcance de los niños.

No almacenar a más de 30° C.

Los supositorios que por el efecto del calor se hayan reblandecido, recuperan su dureza original introduciéndolos en agua fría antes de quitarle la envoltura.

Cualquier duda debe consultarse con el médico, quien dispone de información más detallada.

®Marca registrada de Bayer AG, Alemania.

Bajo licencia de Bayer AG, Alemania.

Fabricado por: Bayer de México SA de CV,

Ojo de Agua – Ixtaczoquitlán, Vera Cruz (30) – México

Importado y distribuido por: Bayer S.A., Ricardo Gutiérrez 3652

(B1605EHD) Munro, Prov. de Bs. As., Argentina.

Director Técnico José Luis Role, Farmacéutico.

Especialidad medicinal autorizada por el Ministerio de Salud.

Certificado N° 23.619

N° lote:

Vencimiento:

BAYER S.A.
RICARDO GUTIERREZ 3652
SINIA FABRIZIO
PODERADA

BAYER
RICARDO GUTIERREZ 3652
VERÓNICA CASARO
CO-DIRECTORA TÉCNICA
MATRICULA PROFESIONARIA 12178

- Idéntico texto lleva la presentación x 12 supositorios

IF-2018-09572140-APN-DERM#ANMAT



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
2018 - Año del Centenario de la Reforma Universitaria

Hoja Adicional de Firmas
Anexo

Número: IF-2018-09572140-APN-DERM#ANMAT

CIUDAD DE BUENOS AIRES
Martes 6 de Marzo de 2018

Referencia: rotulo 11439-17-1 certif 22327

El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 1 pagina/s.

Digitally signed by GESTION DOCUMENTAL ELECTRONICA - GDE
DN: cn=GESTION DOCUMENTAL ELECTRONICA - GDE, c=AR, o=MINISTERIO DE MODERNIZACION,
ou=SECRETARIA DE MODERNIZACION ADMINISTRATIVA, serialNumber=CUIT 30715117564
Date: 2018.03.06 06:52:15 -03'00'

Federico Pastore
Asistente técnico
Dirección de Evaluación y Registro de Medicamentos
Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología
Médica

Digitally signed by GESTION DOCUMENTAL ELECTRONICA -
GDE
DN: cn=GESTION DOCUMENTAL ELECTRONICA - GDE, c=AR,
o=MINISTERIO DE MODERNIZACION, ou=SECRETARIA DE
MODERNIZACION ADMINISTRATIVA, serialNumber=CUIT
30715117564
Date: 2018.03.06 06:52:16 -03'00'



PROYECTO DE PROSPECTO

SCHERIPROCT
CAPROATO DE PREDNISOLONA / CINCOCAINA
SUPOSITORIOS

VENTA BAJO RECETA

INDUSTRIA MEXICANA

COMPOSICIÓN

Cada supositorio contiene:

Caproato de prednisolona	1,30 mg
Clorhidrato de cincocaína	1,00 mg
Witepsol W 35	1797,70 mg

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Antihemorroidal tópico.

Grupo farmacoterapéutico: agentes para el tratamiento de hemorroides y fisuras anales para uso tópico.

Código ATC: C05AA04

INDICACIONES

Tratamiento sintomático de fisuras anales superficiales, hemorroides y proctitis a corto plazo.

CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS

Propiedades farmacodinámicas

La prednisolona ejerce un efecto antiinflamatorio, antialérgico y antipruriginoso. Reduce la dilatación capilar, el edema intercelular y la infiltración tisular. La proliferación capilar es suprimida.

Como anestésico local, la cincocaína alivia dolor.

Propiedades farmacocinéticas

Scheriproct supositorios es una preparación tópica que ejerce su efecto antiinflamatorio y analgésico en el lugar de aplicación.

Las sustancias activas difunden desde la preparación hacia el tejido inflamado, se absorben parcialmente, son distribuidas por el sistema circulatorio, metabolizadas y finalmente excretadas. Para lograr un efecto terapéutico no se requiere lograr niveles plasmáticos farmacológicamente efectivos.

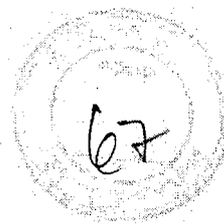
POSOLOGÍA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN

Adultos y mayores de 16 años:

Antes de la aplicación de Scheriproct, que se hará preferentemente después de la defecación, debe limpiarse con cuidado la región anal. La rapidez con que se presente la mejoría no debe inducir a concluir el tratamiento prematuramente. Para

BAYER S.A.
RICARDO GUTIERREZ 3652
SILVIA FERIZIO
MEXICALCO

IF-2018-09572145-APN-DERM#ANMAT



evitar recaídas, después de haber desaparecido las molestias, es preciso continuar el tratamiento durante una semana por lo menos, si bien con intervalos más largos (un supositorio cada 2 días).

No obstante deberá procurarse que la duración del tratamiento no sobrepase las 4 semanas. Si los síntomas no ceden rápidamente es preciso interrumpir el tratamiento y realizar un control proctológico.

En general es suficiente 1 supositorio diario, que se introducirá profundamente. Ante molestias intensas el 1er. día de tratamiento se pueden efectuar 2-3 aplicaciones de 1 supositorio cada vez.

Los supositorios que por el efecto del calor se hayan reblandecido, recuperan su dureza original introduciéndolos en agua fría antes de quitarles la envoltura.

Se debe utilizar con precaución en mayores de 65 años ya que son más propensos a sufrir toxicidad por anestésicos tópicos.

CONTRAINDICACIONES

- Procesos tuberculosos o sifilíticos en la zona de tratamiento.
- Afecciones virales (p. ej. Herpes simple y varicela).
- Infección anal de etiología bacteriana, parasitaria o micótica primaria.
- Sobreinfección bacteriana o micótica no tratada.
- Hipersensibilidad a cualquier componente de la fórmula.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES ESPECIALES DE EMPLEO

- Esta medicación provee alivio sintomático pero no tratamiento específico, por lo que se requiere un examen proctológico.
- La aplicación de grandes cantidades o el uso en niños, entraña el riesgo de supresión adrenal.
- Debe excluirse el diagnóstico de enfermedad infecciosa antes de prescribir este producto.
- Si en la zona a tratar existe una infección o sobreinfección micótica, bacteriana o herpética, es necesario realizar un tratamiento específico adicional.
- Evitese el contacto con la conjuntiva ocular.
- Se recomienda lavarse bien las manos después de la aplicación.
- Los excipientes contenidos en Scheriproct podrían reducir la eficacia de los productos de látex tales como los condones.

INTERACCIÓN CON OTROS MEDICAMENTOS Y OTRAS FORMAS DE INTERACCIÓN

No se conoce ninguna hasta ahora.

EMBARAZO Y LACTANCIA

Hay datos insuficientes sobre el uso de la pomada Scheriproct en mujeres embarazadas.

Estudios en animales (ratas y conejos) han mostrado toxicidad en la reproducción con el caproato de prednisolona.

BAYER S.A.
RICARDO GUTIERREZ 3652
SILVIA FABRIZIO
APODERADA

BAYER S.A.
RICARDO GUTIERREZ 3652
VERONICA CASARO
INVESTIGADORA TECNICA
MATRICULA PROFESIONAL

68

En principio, durante el primer trimestre de embarazo no deberían aplicarse corticoides tópicos. Estudios epidemiológicos sugieren que podría haber un incremento del riesgo de paladar hendido en los recién nacidos de las mujeres que son tratadas con glucocorticoides durante el primer trimestre del embarazo.

Hay información insuficiente sobre la excreción del caproato de prednisolona y el clorhidrato de cincocaína en la leche materna.–La indicación clínica para el tratamiento con Scheriproct debe ser revisada cuidadosamente y deberá evaluarse la relación entre el riesgo - beneficio del uso de corticoides durante el embarazo y la lactancia. En particular se debe evitar el uso prolongado.

EFFECTOS SECUNDARIOS

En los tratamientos prolongados (más de 4 semanas), no puede excluirse la posibilidad de que aparezcan manifestaciones secundarias locales, como p. ej.: atrofia cutánea.

En casos aislados pueden presentarse reacciones alérgicas cutáneas.

SOBREDOSIS

Después de la ingestión oral inadvertida del preparado hay que contar principalmente con los efectos sistémicos del clorhidrato de cincocaína que, de acuerdo con la dosis, también pueden manifestarse como síntomas cardiovasculares graves (depresión o cese de la función cardíaca) y síntomas del sistema nervioso central (convulsiones, inhibición o cese de la función respiratoria).

Ante la eventualidad de una sobredosificación concurrir al hospital más cercano o comunicarse con los Centros de Toxicología del:

Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez - Tel.: (011) 4962-6666.

Hospital A. Posadas - Tel.: (011) 4654-6648 / 4658-7777.

Centro de Asistencia Toxicológica La Plata – Tel.: (0221) 451-5555.

PRESENTACIÓN

Envases conteniendo 6 y 12 supositorios.

CONDICIONES DE CONSERVACIÓN Y ALMACENAMIENTO

Consérvese el medicamento en lugar adecuado y fuera del alcance de los niños.

Almacenar por debajo de 25°C.

Los supositorios que por el efecto del calor se hayan reblandecido, recuperan su dureza original introduciéndolos en agua fría antes de quitarle la envoltura.

Cualquier duda debe consultarse con el médico, quien dispone de información más detallada.

®Marca registrada de Bayer AG, Alemania.

Bajo licencia de Bayer AG, Alemania.

Fabricado por: Bayer de México SA de CV

BAYER S.A.
RICARDO GUTIERREZ 3652
VERÓNICA CASARO
CO-DIRECTORA TÉCNICA
MATRÍCULA PROFESIONAL 18118
FABRIZIO
APODERADA

BAYER S.A.
RICARDO GUTIERREZ 3652
VERÓNICA CASARO
CO-DIRECTORA TÉCNICA
MATRÍCULA PROFESIONAL 18118

IF-2018-09572145-APN-DERM#ANMAT



Ojo de Agua – Ixtaczoquitlán, Vera Cruz (30) – México
Importado y distribuido por: Bayer S.A., Ricardo Gutiérrez 3652
(B1605EHD) Munro, Prov. de Bs. As., Argentina.
Director Técnico José Luis Role, Farmacéutico.
Especialidad medicinal autorizada por el Ministerio de Salud.
Certificado N° 23.619
Versión: CDS 06
Fecha de última revisión:


BAYER S.A.
RICARDO GUTIÉRREZ 3652
SILVANA FABRIZIO
APODERADA


BAYER S.A.
RICARDO GUTIÉRREZ 3652
VERÓNICA CASARO
CO-DIRECTORA TÉCNICA
MATRÍCULA PROFESIONAL 12418

IF-2018-09572145-APN-DERM#ANMAT



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
2018 - Año del Centenario de la Reforma Universitaria

Hoja Adicional de Firmas
Anexo

Número: IF-2018-09572145-APN-DERM#ANMAT

CIUDAD DE BUENOS AIRES
Martes 6 de Marzo de 2018

Referencia: prospectos 11439-17-1 certif 22327

El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 4 pagina/s.

Digitally signed by GESTION DOCUMENTAL ELECTRONICA - GDE
DN: cn=GESTION DOCUMENTAL ELECTRONICA - GDE, c=AR, o=MINISTERIO DE MODERNIZACION,
ou=SECRETARIA DE MODERNIZACION ADMINISTRATIVA, serialNumber=CUIT 30715117564
Date: 2018.03.06 06:52:27 -03'00'

Federico Pastore
Asistente técnico
Dirección de Evaluación y Registro de Medicamentos
Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología
Médica

Digitally signed by GESTION DOCUMENTAL ELECTRONICA -
GDE
DN: cn=GESTION DOCUMENTAL ELECTRONICA - GDE, c=AR,
o=MINISTERIO DE MODERNIZACION, ou=SECRETARIA DE
MODERNIZACION ADMINISTRATIVA, serialNumber=CUIT
30715117564
Date: 2018.03.06 06:52:27 -03'00'

20

INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE

SCHERIPROCT
CAPROATO DE PREDNISOLONA / CINCOCAINA
SUPOSITORIOS

VENTA BAJO RECETA

INDUSTRIA MEXICANA

Lea todo el prospecto cuidadosamente antes de empezar a utilizar este medicamento, ya que contiene información importante para usted.

Conserve este prospecto. Puede necesitar leerlo nuevamente.

Si tiene alguna duda, pregúntele a su médico o farmacéutico.

Este medicamento le ha sido recetado únicamente a usted. No se lo entregue a otras personas. Puede dañarlos, incluso si sus signos de enfermedad son los mismos que los de usted.

Si experimenta cualquier evento adverso, hable con su médico o farmacéutico. Esto incluye cualquier posible evento adverso no listado en este prospecto.

¿Qué hay en este prospecto?

1. ¿Qué es Scheriproct y para qué se utiliza?
2. Lo que usted necesita saber antes de empezar a usar Scheriproct.
3. ¿Cómo utilizar Scheriproct?
4. Posibles eventos adversos
5. ¿Cómo conservar Scheriproct?
6. Contenido del envase e información adicional

1 supositorio contiene 1.3 mg de caproato de prednisolona y 1 mg de clorhidrato de cincocaína.

1. ¿QUÉ ES SCHERIPROCT Y PARA QUÉ SE UTILIZA?

Es un medicamento tópico (se aplica de forma externa y local) que alivia las molestias causadas por las hemorroides. Está indicado para el tratamiento sintomático de fisuras anales superficiales, hemorroides e inflamación del recto (proctitis).

2. LO QUE USTED NECESITA SABER ANTES DE EMPEZAR A USAR SCHERIPROCT

- Esta medicación provee alivio sintomático pero no tratamiento específico, por lo que se requiere un examen proctológico.
- La aplicación de grandes cantidades o el uso en niños, entraña el riesgo de supresión adrenal (déficit de cortisol debido a la exposición a corticoides).
- No debe padecer una enfermedad infecciosa
- Si en la zona a tratar existe una enfermedad infecciosa producida por hongos (micosis), bacterias o herpes, es necesario un tratamiento específico adicional.
- Se debe evitar el contacto de la preparación con los ojos. Se recomienda lavarse

INDUSTRIA MEXICANA S.A.
RICARDO GUTIERREZ 3652
PATRICIA FABRIZIO
APODERADA

INDUSTRIA MEXICANA S.A.
RICARDO GUTIERREZ 3652
PATRICIA FABRIZIO
PROFESIONAL 13119

71

bien las manos después de la aplicación.

- Los excipientes contenidos en Scheriproct podrían reducir la eficacia de los productos de látex tales como los condones.

No utilice Scheriproct

- Si posee procesos tuberculosos o sífilíticos en la zona de tratamiento.
- Si padece enfermedades causadas por virus (p. ej. Herpes simple y varicela).
- Si padece una infección anal de origen bacteriana, parasitaria o micótica primaria.
- Si existiese una sobreinfección bacteriana o micótica no tratada.

Embarazo y lactancia

Durante el primer trimestre de embarazo no deberían aplicarse corticoides tópicos para evitar el incremento del riesgo de paladar hendido en los recién nacidos.

No hay información suficiente sobre la excreción del caproato de prednisolona y el clorhidrato de cincocaína en la leche materna. Si usted está embarazada, consulte a su médico para evaluar la relación entre el riesgo - beneficio del uso de corticoides durante el embarazo y la lactancia. En particular se debe evitar el uso prolongado.

3. ¿CÓMO UTILIZAR SCHERIPROCT?

Adultos y mayores de 16 años:

Antes de la aplicación de Scheriproct, que se hará preferentemente después de la defecación, debe limpiarse con cuidado la región anal.

La rapidez con que suele presentarse la mejoría no debe inducir a concluir el tratamiento prematuramente.

Para evitar recidivas se deberá continuar el uso de Scheriproct durante al menos una semana, aunque con menor frecuencia (uso de un supositorio cada dos días), incluso si los síntomas han desaparecido completamente.

No obstante deberá procurarse que la duración del tratamiento no sobrepase las 4 semanas. Si los síntomas no ceden rápidamente es preciso interrumpir el tratamiento y consultar a su médico para realizar un control proctológico.

En general es suficiente 1 supositorio diario, que se introducirá profundamente. Ante molestias intensas el 1er. día de tratamiento se pueden efectuar 2-3 aplicaciones de 1 supositorio cada vez.

Los supositorios que por el efecto del calor se hayan reblandecido, recuperan su dureza original introduciéndolos en agua fría antes de quitarles la envoltura.

Se debe utilizar con precaución en mayores de 65 años ya que son más propensos a sufrir toxicidad por anestésicos tópicos.

Si usa más Scheriproct del que debiera

Si usa más Scheriproct del que debiera o ingiere este producto, consulte con su médico.

Ante la eventualidad de una sobredosificación concurrir al hospital más cercano comunicarse con los Centros de Toxicología del:

Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez - Tel.: (011) 4962-6666.

RICARDO GUTIERREZ 3652
VERÓNICA CASARO
CO-DIRECTORA TÉCNICA
MATRICULA PROFESIONAL 13119

Hospital A. Posadas - Tel.: (011) 4654-6648 / 4658-7777.
Centro de Asistencia Toxicológica La Plata – Tel.: (0221) 451-5555.



4. POSIBLES EVENTOS ADVERSOS

En los tratamientos prolongados (más de 4 semanas), no puede excluirse la posibilidad de que aparezcan manifestaciones secundarias locales, como p. ej.: atrofia cutánea.
En casos aislados pueden presentarse reacciones alérgicas cutáneas.

5. ¿CÓMO CONSERVAR SCHERIPROCT?

Conservar el medicamento en lugar adecuado y fuera del alcance de los niños.
No almacenar a más de 30° C.
Los supositorios que por el efecto del calor se hayan reblandecido, recuperan su dureza original introduciéndolos en agua fría antes de quitarle la envoltura.
Cualquier duda debe consultarse con el médico, quien dispone de información más detallada.

6. CONTENIDO DEL ENVASE E INFORMACIÓN ADICIONAL

1 supositorio contiene 1.3 mg de caproato de prednisolona y 1 mg de clorhidrato de cincocaína.
Excipientes: Witepsol W 35.

Presentación

Envases conteniendo 6 y 12 supositorios.

Ante cualquier inconveniente con el producto el paciente puede llenar la ficha que está en la Página Web de la ANMAT:

<http://www.anmat.gov.ar/farmacovigilancia/Notificar.asp> o llamar a ANMAT responde 0800-333-1234”

©Marca registrada de Bayer AG, Alemania.
Bajo licencia de Bayer AG, Alemania.
Fabricado por: Bayer de México SA de CV,
Ojo de Agua – Ixtaczoquitlán, Vera Cruz (30) – México
Importado y distribuido por: Bayer S.A., Ricardo Gutiérrez 3652
(B1605EHD) Munro, Prov. de Bs. As., Argentina.
Director Técnico José Luis Role, Farmacéutico.
Especialidad medicinal autorizada por el Ministerio de Salud.
Certificado N° 23.619
Versión: CPI 06
Fecha de última revisión:

BAYER S.A.
RICARDO GUTIÉRREZ 3652
SILVIA FABRIZIO
APODERADA

BAYER S.A.
RICARDO GUTIÉRREZ 3652
VERÓNICA CASARO
CO-DIRECTORA TÉCNICA
MATRÍCULA PROFESIONAL 12118

IF-2018-09572153-APN-DERM#ANMAT



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
2018 - Año del Centenario de la Reforma Universitaria

Hoja Adicional de Firmas
Anexo

Número: IF-2018-09572153-APN-DERM#ANMAT

CIUDAD DE BUENOS AIRES
Martes 6 de Marzo de 2018

Referencia: inf pacientes 11439-17-1 certif 22327

El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 3 pagina/s.

Digitally signed by GESTION DOCUMENTAL ELECTRONICA - GDE
DN: cn=GESTION DOCUMENTAL ELECTRONICA - GDE, c=AR, o=MINISTERIO DE MODERNIZACION,
ou=SECRETARIA DE MODERNIZACION ADMINISTRATIVA, serialNumber=CUIT 30715117564
Date: 2018.03.06 06:52:45 -03'00'

Federico Pastore
Asistente técnico
Dirección de Evaluación y Registro de Medicamentos
Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología
Médica

Digitally signed by GESTION DOCUMENTAL ELECTRONICA -
GDE
DN: cn=GESTION DOCUMENTAL ELECTRONICA - GDE, c=AR,
o=MINISTERIO DE MODERNIZACION, ou=SECRETARIA DE
MODERNIZACION ADMINISTRATIVA, serialNumber=CUIT
30715117564
Date: 2018.03.06 06:52:45 -03'00'