



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
2021 - Año de Homenaje al Premio Nobel de Medicina Dr. César Milstein

Disposición

Número:

Referencia: EX-2020-39706297-APN-DGA#ANMAT

VISTO el EX-2020-39706297-APN-DGA#ANMAT del Registro de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma LABORATORIO CASASCO S.A.I.C., solicita cambio de fórmula, cambio de envase primario y los nuevos proyectos de rótulos, prospectos e información para el paciente para la Especialidad Medicinal MOVUM / GLUCOSAMINA SULFATO – CLORURO DE POTASICO, Forma farmacéutica y concentración: POLVO GRANULADO, GLUCOSAMINA SULFATO – CLORURO POTASICO 1990,0 mg (equivale a Glucosamina Sulfato 1500,0 mg y Cloruro de Potasio 490,0 mg) aprobado por Disposición autorizante N° 5419/03 y Certificado N° 51.108.

Que los proyectos presentados se adecuan a la normativa aplicable Ley 16.463, Decreto N° 150/92 y Disposiciones N°: 5904/96 y 2349/97, Circular N° 004/13.

Que lo solicitado se encuadra dentro de los alcances de la Disposición N°: 853/89 de la ex-Subsecretaría de Regulación y Control sobre autorización automática de cambio de envase primario.

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 sus modificatorios.

Por ello;

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

DISPONE:

ARTICULO 1º.- Autorízase a la firma LABORATORIO CASASCO S.A.I.C., propietaria de la Especialidad Medicinal denominada MOVUM / GLUCOSAMINA SULFATO – CLORURO DE POTASICO, Forma farmacéutica y concentración: POLVO GRANULADO, GLUCOSAMINA SULFATO – CLORURO POTASICO 1990,0 mg (equivale a Glucosamina Sulfato 1500,0 mg y Cloruro de Potasio 490,0 mg); el cambio de fórmula que en lo sucesivo será: Cada sobre de MOVUM contiene: Glucosamina sulfato – Cloruro potásico 1990,0mg (equivalente a 1500mg de Glucosamina sulfato y a 490 mg de Cloruro de Potasio). Excipientes: Ácido cítrico anhidro 350,0mg; Sucralosa 25,0mg; Hidroxipropilcelulosa 12,0mg; Esencia de naranja 50,0mg; Povidona K-30 160,0mg; amarillo Ocaso 0,6mg; Manitol 1412,4mg.

ARTICULO 2º. –Autorízase a la firma LABORATORIO CASASCO S.A.I.C., propietaria de la Especialidad Medicinal mencionada en el artículo anterior, el nuevo envase primario que en lo sucesivo será: Sobres de papel bióxido/PE/AL/PE (manteniéndose vigente el material PE/AL/papel de bióxido de titanio).

ARTICULO 3º.- Autorízase a la firma LABORATORIO CASASCO S.A.I.C., propietaria de la Especialidad Medicinal mencionada anteriormente, los nuevos proyectos de rótulos obrantes en los documentos: Rótulo primario IF-2021-107190080-APN-DERM#ANMAT – Rótulo secundario: IF-2021-107190216-APN-DERM#ANMAT; el nuevo proyecto de prospecto obrante en el documento: IF-2021-107189947-APN-DERM#ANMAT; y el nuevo proyecto de información para el paciente obrante en el documento: IF-2021-107189766-APN-DERM#ANMAT.

ARTICULO 4º.- Practíquese la atestación correspondiente en el Certificado N° 51.108, cuando el mismo se presente acompañado de la presente Disposición.

ARTICULO 5º. - Regístrese; por mesa de entradas notifíquese al interesado, hágase entrega de la presente Disposición junto con los proyectos de rótulos, prospectos e información para el paciente, gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica a los fines de adjuntar al legajo correspondiente, Cumplido, Archívese.

EX-2020-39706297-APN-DGA#ANMAT

JFS

rl

PROYECTO DE RÓTULO PRIMARIO

MOVUM

GLUCOSAMINA SULFATO POTÁSICA 1990,0 mg

(Equivalente a 1500 mg de Glucosamina sulfato y a 490 mg de Cloruro de

Potasio)

Granulado

Venta Bajo Receta

Industria Argentina

CONTENIDO: 4 g.

FÓRMULA

Cada sobre contiene:

Glucosamina sulfato potásica 1990,0 mg (equivalente a 1500 mg de Glucosamina sulfato y a 490 mg de Cloruro de Potasio). Excipientes: Ácido Cítrico Anhidro; Sucralosa; Hidroxipropilcelulosa; Esencia de Naranja; Povidona K-30; Amarillo Ocaso; Manitol.

POSOLÓGÍA: ver prospecto interno.

Esta especialidad medicinal es libre de gluten.

FORMA DE CONSERVACIÓN

- Conservar al abrigo de la luz, entre 4 y 25° C.
- Mantener alejado del alcance de los niños.

Dirección Técnica: Dr. Luis M. Radici – Farmacéutico.

ESPECIALIDAD MEDICINAL AUTORIZADA POR EL MINISTERIO DE SALUD DE LA NACIÓN.

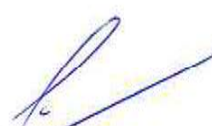
Certificado N° 51.108

Laboratorios CASASCO S.A.I.C.

Boyacá 237 - Ciudad Autónoma de Buenos Aires, Argentina

Lote:

Vencimiento:


LABORATORIOS CASASCO S.A.I.C.
DR. OSVALDO N. BURASI
FARMACÉUTICO - MAT. PROF. 11.975
CO-DIRECTOR TÉCNICO - APODERADO



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
2021 - Año de Homenaje al Premio Nobel de Medicina Dr. César Milstein

Hoja Adicional de Firmas
Anexo

Número:

Referencia: EX-2020-39706297- CASASCO - Rotulo primario - Certificado N51.108

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

Digitally signed by Gestion Documental Electronica
Date: 2021.11.05 14:24:08 -03:00

Digitally signed by Gestion Documental
Electronica
Date: 2021.11.05 14:24:08 -03:00

PROYECTO DE RÓTULO SECUNDARIO

MOVUM

GLUCOSAMINA SULFATO POTÁSICA 1990,0 mg

(Equivalente a 1500 mg de Glucosamina sulfato y a 490 mg de Cloruro de Potasio)

Granulado

Venta Bajo Receta

Industria Argentina

CONTENIDO: 15 sobres de 4 g.

FÓRMULA

Cada sobre contiene:

Glucosamina sulfato potásica 1990,0 mg (equivalente a 1500 mg de Glucosamina sulfato y a 490 mg de Cloruro de Potasio). Excipientes: Ácido Cítrico Anhidro; Sucralosa; Hidroxipropilcelulosa; Esencia de Naranja; Povidona K-30; Amarillo Ocaso; Manitol.

POSOLOGÍA: ver prospecto interno.

Esta especialidad medicinal es libre de gluten.

FORMA DE CONSERVACIÓN

- Conservar al abrigo de la luz, entre 4 y 25° C.
- Mantener alejado del alcance de los niños.

Dirección Técnica: Dr. Luis M. Radici – Farmacéutico.

ESPECIALIDAD MEDICINAL AUTORIZADA POR EL MINISTERIO DE SALUD DE LA NACIÓN.

Certificado N° 51.108

Laboratorios CASASCO S.A.I.C.

Boyacá 237 - Ciudad Autónoma de Buenos Aires, Argentina

Nota: el mismo rótulo llevará el envase con 30, 50 y 100 sobres, siendo los dos últimos para Uso Hospitalario Exclusivo.

Lote:

Vencimiento:


LABORATORIOS CASASCO S.A.I.C.
DR. OSVALDO N. BURASI
FARMACÉUTICO - MAT. PROF. 11.975
CO-DIRECTOR TÉCNICO - APODERADO



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
2021 - Año de Homenaje al Premio Nobel de Medicina Dr. César Milstein

Hoja Adicional de Firmas
Anexo

Número:

Referencia: EX-2020-39706297- CASASCO - Rotulo secundario - Certificado N51.108.

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

Digitally signed by Gestion Documental Electronica
Date: 2021.11.05 14:24:20 -03:00

Digitally signed by Gestion Documental
Electronica
Date: 2021.11.05 14:24:21 -03:00

PROYECTO DE PROSPECTO
MOVUM
GLUCOSAMINA SULFATO POTASICA 1990,0 mg
(Equivalente a 1500 mg de Glucosamina sulfato y a 490 mg de Cloruro de
Potasio)
Granulado

Venta Bajo Receta

Industria Argentina

FÓRMULA

Cada sobre contiene:

Glucosamina sulfato potásica 1990,0 mg (equivalente a 1500 mg de Glucosamina sulfato y a 490 mg de Cloruro de Potasio). Excipientes: Ácido Cítrico Anhidro 350,0 mg; Sucralosa 25,0 mg; Hidroxipropilcelulosa 12,0 mg; Esencia de Naranja 50,0 mg; Povidona K-30 160,0 mg; Amarillo Ocaso 0,6 mg; Manitol 1412,4 mg.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Antirreumático.

INDICACIONES

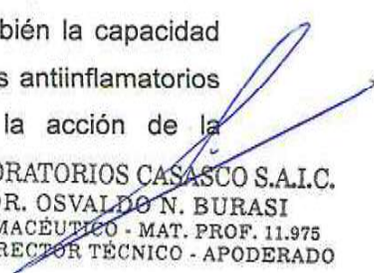
Artrosis primaria y secundaria. Espondiloartrosis. Osteocondrosis. Condromalacia de la rótula. Periartritis escapulohumeral.

ACCIÓN FARMACOLÓGICA

La glucosamina es un aminosacárido natural y es el sulfato preferido para la biosíntesis de los proteoglicanos del cartílago. Se ha demostrado in vitro que el sulfato de glucosamina puede estimular la síntesis de proteoglicanos por el condrocito, y que estos tienen una estructura polimérica y uniones macromoleculares con el ácido hialurónico normales en el contexto de la matriz cartilaginosa.

La glucosamina inhibe algunas enzimas de estructuras del cartílago como las colagenasas y la fosfolipasa A₂.

También reduce la actividad de otras sustancias que dañan los tejidos como los radicales superóxido de los macrófagos. La glucosamina tiene también la capacidad de proteger al cartílago articular de lesiones producidas por algunos antiinflamatorios no esteroideos así como de proteger a los condrocitos de la acción de la dexametasona.


LABORATORIOS CASASCO S.A.I.C.
DR. OSVALDO N. BURASI
FARMACÉUTICO - MAT. PROF. 11.975
CO-DIRECTOR TÉCNICO - APODERADO

Las actividades mencionadas anteriormente pueden explicar los efectos favorables del sulfato de glucosamina en modelos experimentales de osteoartritis.

El sulfato de glucosamina inhibe las reacciones inflamatorias agudas y subagudas, sin inhibir la síntesis de prostaglandinas, probablemente por la vía ya mencionada de inhibición de la formación de radicales superóxidos y por inhibición de la actividad de enzimas lisosomales. Estas acciones pueden explicarse por actividad estabilizadora de membrana, posiblemente relacionadas con las propiedades metabólicas mencionadas con anterioridad.

FARMACOCINÉTICA

El sulfato de glucosamina en medio acuoso se disocia en glucosamina-sulfato. En diversos estudios in vitro e in vivo en animales y en el hombre se observó que la glucosamina no se une a las proteínas del plasma y que difunde libremente desde el compartimento central al compartimento periférico. La farmacocinética del sulfato de glucosamina se ha estudiado ampliamente en el perro y en la rata utilizando ^{14}C – glucosamina marcada.

Absorción: luego de su administración oral, se absorbe alrededor del 90% del sulfato de glucosamina en el tracto gastrointestinal.

Distribución: la ^{14}C – glucosamina libre desaparece rápidamente del plasma y simultáneamente la radioactividad aparece incorporada en las globulinas plasmáticas, en el hígado y en el riñón, y también en los tejidos articulares donde alcanza concentraciones superiores a las obtenidas en sangre.

Eliminación: la glucosamina se excreta en la orina durante las 48 hs siguientes a la administración oral en una proporción de alrededor del 5% de la dosis suministrada. La mayor cantidad de la glucosamina administrada por vía oral se metaboliza en los tejidos y se elimina como CO_2 a través de la respiración.

Administración repetida: la administración repetida del sulfato de ^{14}C – glucosamina marcada muestra que el estado estacionario en sangre se alcanza al tercer día de administración y que posteriormente no se produce acumulación.

Estudios en humanos: la farmacocinética del sulfato de ^{14}C – glucosamina se estudió en voluntarios sanos de sexo masculino, con una dosis única administrada por vía intravenosa, intramuscular u oral. Luego de su administración un porcentaje cercano a 90% fue absorbido en el tubo digestivo. No se detectó glucosamina libre en el plasma. La radioactividad incorporada en las proteínas plasmáticas siguió pautas farmacocinéticas similares a las obtenidas tras su administración intravenosa o intramuscular, aunque las concentraciones plasmáticas por vía oral fueron menores a

las que se alcanzaron por vía parenteral debido probablemente a un efecto de primer paso hepático.

POSOLOGÍA Y MODO DE ADMINISTRACIÓN

Un sobre disuelto en un vaso de agua una vez por día, durante 6 semanas o más según el criterio médico.

CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad a la glucosamina. Embarazo y lactancia. Alergia a los mariscos.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS

Administrar con precaución en pacientes sometidos a dietas restringidas en potasio, en pacientes con insuficiencia cardiaca o insuficiencia renal.

Se han observado casos de incrementos en los niveles de colesterol en pacientes que recibían productos conteniendo glucosamina.

Debido a que la glucosamina es un amino azúcar, se debe tener precaución en los pacientes con intolerancia a la glucosa cuando se inicia el tratamiento.

Embarazo y Lactancia: no existen estudios realizados en mujeres embarazadas o en el período de lactancia, por lo tanto, debe evitarse el tratamiento con este producto durante estos períodos.

Pediatría: no se han realizado estudios adicionales en población pediátrica. No usar en menores de 18 años.

Interacciones medicamentosas: en ensayos clínicos realizados con piroxicam no se han observado interacciones. La administración simultánea con tetraciclinas aumenta la absorción de las mismas cuando se administran por vía oral. En el caso de penicilinas y cloranfenicol este producto reduce la absorción de estos antibióticos. La toma de glucosamina puede aumentar el efecto del anticoagulante warfarina.

REACCIONES ADVERSAS

Los efectos secundarios son poco comunes y generalmente leves y transitorios.

- *Sistema gastrointestinal*: náuseas, dolor abdominal, meteorismo, constipación, diarrea.
- *Sistema nervioso*: cefalea, mareo, somnolencia.
- *Reacciones de hipersensibilidad*: escasa incidencia de eritema, prurito y asma bronquial.

LABORATORIOS CASASCO S.A.I.C.
DR. OSVALDO N. BURASI
FARMACÉUTICO - MAT. PROF. 11.975
CO-DIRECTOR TÉCNICO - APODERADO

SOBREDOSIFICACIÓN

No se ha observado sobre casos de sobredosis accidental o intencionada. Basándose en los resultados obtenidos de toxicidad aguda y crónica en animales no es de esperar la aparición de síntomas tóxicos incluso tras una dosificación elevada.

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

Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez: (011) 4962-6666/2247 / 0800-444-8694.

Hospital A. Posadas: (011) 4654-6648/4658-7777 / 0800-333-0160.

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

Esta especialidad medicinal está libre de gluten.

PRESENTACIÓN

Envases con 15, 30, 50 y 100 sobres, siendo los dos últimos para Uso Hospitalario Exclusivo.

FORMA DE CONSERVACIÓN

- Conservar al abrigo de la luz, entre 4 y 25° C.
- Mantener alejado del alcance de los niños.

Dirección Técnica: Dr. Luis M. Radici – Farmacéutico.

ESPECIALIDAD MEDICINAL AUTORIZADA POR EL MINISTERIO DE SALUD DE LA NACIÓN.

Certificado N° 51.108

Laboratorios CASASCO S.A.I.C.

Boyacá 237 - Ciudad Autónoma de Buenos Aires, Argentina



LABORATORIOS CASASCO S.A.I.C.
DR. OSVALDO N. BURASI
FARMACÉUTICO - MAT. PROF. 11.975
CO-DIRECTOR TÉCNICO - APODERADO



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
2021 - Año de Homenaje al Premio Nobel de Medicina Dr. César Milstein

Hoja Adicional de Firmas
Anexo

Número:

Referencia: EX-2020-39706297- CASASCO - prospectos - Certificado N51.108.

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

Digitally signed by Gestion Documental Electronica
Date: 2021.11.05 14:23:54 -03:00

Digitally signed by Gestion Documental
Electronica
Date: 2021.11.05 14:23:55 -03:00

INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE
CONSULTE A SU MÉDICO
MOVUM
GLUCOSAMINA SULFATO POTÁSICA 1990,0 mg
(Equivalente a 1500 mg de Glucosamina sulfato y a 490 mg de Cloruro de
Potasio)
Granulado

Venta Bajo Receta

Industria Argentina

Lea esta información para el paciente antes de comenzar a tomar **MOVUM** y cada vez que repita la receta ya que puede haber nueva información. Esta información no reemplaza a su conversación con el médico sobre su enfermedad o su tratamiento.

Fórmula

Cada sobre contiene:

Glucosamina sulfato potásica 1990,0 mg (equivalente a 1500 mg de Glucosamina sulfato y a 490 mg de Cloruro de Potasio). Excipientes: Ácido Cítrico Anhidro; Sucralosa; Hidroxipropilcelulosa; Esencia de Naranja; Povidona K-30; Amarillo Ocaso; Manitol.

¿Qué es MOVUM y para qué se usa?

MOVUM pertenece al grupo de medicamentos denominados otros compuestos antiinflamatorios y antirreumáticos no esteroideos.

MOVUM está indicado para aliviar los síntomas producidos por la artrosis de la columna, de rodilla leve a moderada, y en la periartrosis de hombro.

Antes de usar MOVUM

No use MOVUM si

- Si es usted alérgico a glucosamina o a cualquiera de los demás componentes de este medicamento.
- Si es usted alérgico (hipersensible) a los mariscos, debido a que la glucosamina se obtiene de los mariscos.
- Si esta embarazada o durante la lactancia.

Tenga especial cuidado con MOVUM

Consulte a su médico o farmacéutico antes de empezar a tomar **MOVUM**.

- Si tiene alterada la tolerancia al azúcar (glucosa). Pueden ser necesarios controles más frecuentes de los niveles del azúcar en sangre, cuando se empieza el tratamiento con glucosamina.
- Si tiene algún factor de riesgo para sufrir enfermedades del corazón o de las arterias, ya que en algunos casos se ha observado aumentos del colesterol en pacientes tratados con glucosamina.
- Si tiene asma. Cuando empiece el tratamiento con glucosamina, debe tener en cuenta que los síntomas pueden empeorar.
- Si tiene cualquier alteración del riñón o del hígado, debido a que no se han llevado a cabo investigaciones en estas condiciones y, por lo tanto, no pueden darse recomendaciones sobre dosificación.

Debe consultar a su médico para descartar la presencia de otras enfermedades articulares para las que debería considerarse otros tratamientos.

Toma simultánea de otros medicamentos

Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando, ha utilizado recientemente o podría tener que utilizar cualquier otro medicamento.

Tenga cuidado si toma **MOVUM** simultáneamente con otros medicamentos, especialmente con Warfarina (un anticoagulante), tetraciclinas, penicilinas y cloranfenicol (antibióticos). Acuda a su médico para obtener consejo adecuado.

¿Cómo usar MOVUM?

Siga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento indicadas por su médico. En caso de dudas, consulte a su médico o farmacéutico.

Su médico le ajustará la dosis de acuerdo a su estado.

Modo de administración y posología

La dosis normal de inicio es un sobre (disuelto en un vaso de agua) una vez al día, preferiblemente en las comidas.

Para uso oral.

Duración del tratamiento

La glucosamina no está indicada para el tratamiento de síntomas agudos dolorosos. El alivio de los síntomas (especialmente el alivio del dolor) puede que no se manifieste hasta después de varias semanas de tratamiento, y en algunos casos incluso más. Si no experimenta alivio de los síntomas después de 2-3 meses, debe reconsiderarse la continuación del tratamiento con glucosamina.

Embarazo y lactancia

Si está embarazada o en periodo de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, consulte a su médico o farmacéutico antes de tomar este medicamento.

MOVUM no debe utilizarse durante el embarazo.

No se recomienda el uso de glucosamina durante la lactancia.

Uso en niños y adolescentes

No tome **MOVUM** si es menor de 18 años

Efectos sobre la capacidad de conducción de vehículos

No se han realizado estudios sobre cómo afecta **MOVUM** sobre la capacidad de conducir y utilizar máquinas. Si usted experimenta mareo o somnolencia al tomar **MOVUM**, no debería conducir ni manejar máquinas.

Toma conjunta de MOVUM con alimentos y bebidas

Disolver el contenido del sobre de **MOVUM** en un vaso de agua y tómelo una vez al día, preferiblemente en las comidas.

Uso apropiado del medicamento MOVUM

Si se olvidó de tomar MOVUM

No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este medicamento, pregunte a su médico o farmacéutico.

A tener en cuenta mientras toma MOVUM

Efectos indeseables (adversos)

Al igual que todos los medicamentos, **MOVUM** puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

La mayor parte de los efectos secundarios que puede producir **MOVUM** son leves y transitorios. Los más frecuentes son de naturaleza gastrointestinal (náuseas, pesadez o dolor de estómago, meteorismo, constipación, diarrea). Eventualmente también se puede experimentar dolor de cabeza, mareos, somnolencia y reacciones alérgicas (picazón, enrojecimiento de la piel, espasmo bronquial).

Debe interrumpir el tratamiento con glucosamina y acudir inmediatamente al médico si experimenta síntomas de alergia importantes, como:

- Hinchazón de cara, lengua o garganta.

- Dificultad para tragar.
- Urticaria y dificultad para respirar.

¿Cómo conservar MOVUM?

- Conservar al abrigo de la luz, entre 4 y 25° C.
- Mantener alejado del alcance de los niños.

Presentación

Envases con 15, 30, 50 y 100 sobres, siendo los dos últimos para Uso Hospitalario Exclusivo.

Esta especialidad medicinal está libre de gluten.

Si Ud. toma dosis mayores de MOVUM de las que debiera

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

Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez: (011) 4962-6666/2247 / 0800-444-8694.

Hospital A. Posadas: (011) 4654-6648/4658-7777 / 0800-333-0160.

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

“Este medicamento ha sido prescripto sólo para su problema médico actual.

No lo recomiende a otras personas”.

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

<http://anmat.gov.ar/farmacovigilancia/Notificar.asp> o llamar a

ANMAT responde 0800-333-1234”

Dirección Técnica: Dr. Luis M. Radici – Farmacéutico.

ESPECIALIDAD MEDICINAL AUTORIZADA POR EL MINISTERIO DE SALUD DE LA NACIÓN.

Certificado N° 51.108

Laboratorios CASASCO S.A.I.C.

Boyacá 237 - Ciudad Autónoma de Buenos Aires, Argentina



SANTARELLI Alejandro Daniel
CUIL 20180985264



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
2021 - Año de Homenaje al Premio Nobel de Medicina Dr. César Milstein

Hoja Adicional de Firmas
Anexo

Número:

Referencia: EX-2020-39706297- CASASCO - inf pacientes - Certificado N51.108

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

Digitally signed by Gestion Documental Electronica
Date: 2021.11.05 14:23:37 -03:00

Digitally signed by Gestion Documental
Electronica
Date: 2021.11.05 14:23:39 -03:00