



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

Disposición

Número:

Referencia: EX-2021-62395074 -APN-DGA#ANMAT

VISTO el EX-2021-62395074-APN-DGA#ANMAT del Registro de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma LABORATORIOS CASASCO SAIC solicita la aprobación de nuevos proyectos de prospectos e información para el paciente para la Especialidad Medicinal denominada POLPER VASCULAR / MESILATO DE DIHIDROERGOTOXINA – GLUTAMINA – FOSFOTREONINA – L-TRIPTOFANO – FOSFOSERINA – ARGININA CLORHIDRATO CIANOCOBALAMINA, Forma Farmacéutica y Concentración: COMPRIMIDOS RECUBIERTOS X 6,75 mg / MESILATO DE DIHIDROERGOTOXINA 6,75 mg -GLUTAMINA 150 mg – FOSFOTREONINA 40 mg – L-TRIPTOFANO 100 mg – FOSFOSERINA 120 mg – ARGININA CLORHIDRATO 300 mg – CIANOCOBALAMINA 1 mg y COMPRIMIDOS RECUBIERTOS X 4,5 mg / MESILATO DE DIHIDROERGOTOXINA 4,5 mg - GLUTAMINA 150 mg – FOSFOTREONINA 40 mg – L-TRIPTOFANO 100 mg – FOSFOSERINA 120 mg – ARGININA CLORHIDRATO 300 mg – CIANOCOBALAMINA 1 mg; aprobada por Certificado N° 33.519.

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 sus modificatorios.

Por ello:

EL ADMINISTRADOR NACIONAL DE LA ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE

MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA

DISPONE:

ARTICULO 1º. – Autorízase a la firma LABORATORIOS CASASCO SAIC propietaria de la Especialidad Medicinal denominada POLPER VASCULAR / MESILATO DE DIHIDROERGOTOXINA – GLUTAMINA – FOSFOTREONINA – LTRIPTOFANO – FOSFOSERINA – ARGININA CLORHIDRATO CIANOCOBALAMINA, Forma Farmacéutica y Concentración: COMPRIMIDOS RECUBIERTOS X 6,75 mg / MESILATO DE DIHIDROERGOTOXINA 6,75 mg -GLUTAMINA 150 mg – FOSFOTREONINA 40 mg – L-TRIPTOFANO 100 mg – FOSFOSERINA 120 mg – ARGININA CLORHIDRATO 300 mg – CIANOCOBALAMINA 1 mg y COMPRIMIDOS RECUBIERTOS X 4,5 mg / MESILATO DE DIHIDROERGOTOXINA 4,5 mg -GLUTAMINA 150 mg – FOSFOTREONINA 40 mg – L-TRIPTOFANO 100 mg – FOSFOSERINA 120 mg – ARGININA CLORHIDRATO 300 mg – CIANOCOBALAMINA 1 mg; el nuevo proyecto de prospecto obrante en el documento IF-2021-122148824-APN-DERM#ANMAT; e información para el paciente obrante en el documento IF-2021-122149071-APN-DERM#ANMAT.

ARTICULO 2º. – Practíquese la atestación correspondiente en el Certificado N° 33.519, 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 prospectos e información para el paciente. Gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica a sus efectos. Cumplido, archívese.

EX-2021-62395074 -APN-DGA#ANMAT

Js

Mbv



ARTICULO 27 – INCISO “L”

PROYECTO DE PROSPECTO

POLPER VASCULAR

Comprimidos recubiertos x 6,750 y 4,5 mg

Venta Bajo Receta

Industria Argentina

Fórmulas

Comprimidos recubiertos x 6,750 mg

Cada comprimido recubierto x 6,750 mg contiene:

Dihidroergotoxina mesilato	6,750 mg
Glutamina	150,000 mg
Fosfotreonina	40,000 mg
l-Triptofano	100,000 mg
Fosfoserina	120,000 mg
Arginina clorhidrato	300,000 mg
Cianocobalamina	1,000 mg

Excipientes:

Povidona	20,000 mg
Hidroxipropilmetilcelulosa	21,330 mg
Celulosa microcristalina	113,150 mg
Croscarmelosa sódica	8,000 mg
Estearato de magnesio	23,575 mg
Polimetacrilato	13,700 mg
Polietilenglicol 6000	2,220 mg
Punzó 4R laca alumínica	0,090 mg
Dióxido de titanio	2,640 mg
Talco	13,700 mg
Sacarina sódica	0,470 mg

Comprimidos recubiertos x 4,5 mg

Cada comprimido recubierto x 4,5 mg contiene

rab

IF-2021-63351155-APN-DGA#ANMAT

Cada comprimido recubierto contiene

Dihidroergotoxina mesilato	4,5 mg
Glutamina	150,0 mg
Fosfotreonina	40,0 mg
L-Triptofano	100,0 mg
Fosfoserina	120,0 mg
Arginina clorhidrato	300,0 mg
Hidroxocobalamina clorhidrato	1,0 mg
Excipientes:	
Povidona	58,0 mg
Celulosa microcristalina	65,0 mg
Croscarmelosa sódica	8,0 mg
Aerosil	4,0 mg
Estearato de magnesio	23,7 mg
Almidón de maíz c.s.p.	900,0 mg
Polimetacrilato	14,0 mg
Polietilenglicol 6.000	1,8 mg
Talco	14,02 mg
Punzó 4R laca alumínica	0,10 mg
Tartracina laca alumínica	0,08 mg
Dióxido de titanio	5,3 mg

Acción Terapéutica: vasodilatador – Activador metabólico neuronal.

Indicaciones: tratamiento a corto plazo de los trastornos cognitivos, con excepción de la enfermedad de Alzheimer.

Reservado, cuando los beneficios superen los riesgos, para aquellos pacientes donde otras opciones terapéuticas (farmacológicas y no farmacológicas) resulten ineficaces o no sean bien toleradas.

Acción Farmacológica: la Dihidroergotoxina desarrolla una acción vasodilatadora cerebral por su actividad alfa bloqueante, y estimula el metabolismo neuronal de la glucosa por un incremento del AMP cíclico intracelular.

IF-2021-63351155-APN-DGA#ANMAT



Potencia la neurotransmisión serotoninérgica y noradrenérgica.

Estudios clínicos controlados con dihidroergotoxina han revelado que este compuesto reduce numerosos síntomas de la insuficiencia cerebral, en particular los relacionados con la esfera cognitiva.

Los aminoácidos que integran la fórmula de **POLPER VASCULAR** participan en el metabolismo intermedio; son precursores de neurotransmisores (serotonina, ácido glutámico, GABA, acetilcolina) y de moléculas metabólicamente activas.

La vitamina B12 es co-factor indispensable en el Sistema Nervioso y Hematopoyético. Participa en la síntesis de proteínas, de ácidos nucleicos, de mielina y en reacciones de transmetilación. Se ha descrito como relativamente frecuente su carencia subclínica en pacientes ancianos, así como un síndrome demencial específico por déficit de esta vitamina.

Farmacocinética

Absorción: después de su administración oral, la absorción de la dihidroergotoxina alcanza el 25%. Las concentraciones plasmáticas máximas se obtienen en 0,5 a 1,5 hs.

Distribución: debido a un efecto de primer paso hepático, la biodisponibilidad varía entre 5 y 12%. El volumen de distribución alcanza 1.100 litros, la fijación a las proteínas del plasma es de 81%.

Metabolismo y eliminación: la eliminación es bifásica con una vida media breve de 1,5 a 2,5 hs (fase α) y una vida media más prolongada de 13 a 15 hs (fase β). La excreción esencialmente se produce por vía biliar en la materia fecal. La excreción urinaria de las sustancias sin cambios es de un 2%. La depuración total alcanza alrededor de 1.800 ml/min.

Pacientes añosos y pacientes con trastornos de la función renal: la concentración plasmática puede encontrarse elevada en pacientes ancianos con respecto a pacientes jóvenes. Sin embargo debido a que la excreción renal es mínima no se recomienda la reducción de la dosis en casos de disminución de la función renal.

Los aminoácidos y la Vitamina B12 se integran al pool metabólico, generando mayor disponibilidad.

Posología

Comprimidos recubiertos x 6,750 mg: un comprimido diario, suministrado en una, dos o tres tomas de acuerdo con la respuesta terapéutica y tolerancia.

Comprimidos recubiertos x 4,5 mg: Habitual: un comprimido diario, en una sola toma. Máxima: dos comprimidos diarios, en dos tomas.

Contraindicaciones: hipersensibilidad conocida a la dihidroergotoxina. Síndrome de hipertensión endocraneana.

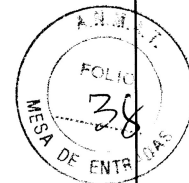
Psicosis, aguda y crónica, cualquiera sea su etiología. Enfermedades vasculares (accidente cerebrovascular, síndrome de Raynaud), arteritis temporal, enfermedades coronarias (angina de pecho, isquemia asintomática), hepatopatías graves y septicemia. Embarazo y lactancia.

Advertencias

Los derivados de la ergotamina, como la dihidroergotoxina, son reconocidos como capaces de inducir fibrosis, en particular de las válvulas cardíacas por activación de receptores serotoninérgicos, lo que está extensamente descrito en la literatura médica. La afinidad variable por los receptores serotoninérgicos de los diferentes derivados ergotamínicos y las diferentes dosis terapéuticas usadas, pueden explicar las diferencias observadas en la frecuencia comunicada de las reacciones fibróticas.

Las reacciones fibróticas más frecuentemente reportadas han sido con dihidroergotamina, y han incluido fibrosis retroperitoneal, cardíaca, pulmonar y pleural. Ha habido menor número con otros derivados ergotínicos. En general se ha notado dificultad en el diagnóstico de fibrosis (debido al retardo en el comienzo de los síntomas) por lo que existe la posibilidad de sub reporte de las reacciones fibróticas.

Los derivados de la ergotamina, particularmente dihidroergotamina, pueden provocar ergotismo expresado clínicamente en alucinaciones, convulsiones y vasoespasmo arterial, que puede conducir a la necrosis de los tejidos y la aparición de gangrena, principalmente en las extremidades. Los pacientes han sido generalmente jóvenes (edad promedio de 41 años), con un corto tiempo luego de comenzar con dihidroergotamina (al menos de dos meses, media: 2 días). También



se han descrito casos de ergotismo severo o síntomas potencialmente relacionados a ergotismo (incluyendo casos de severa constricción de vasos sanguíneos periféricos) con otros derivados de la ergotamina.

Precauciones: debe emplearse con precaución en casos de bradicardia sinusal o hipotensión arterial.

Las medicaciones que contienen L-triptofano han provocado en algunos casos síndrome de eosinofilia-mialgia. La posible interacción entre el L-triptofano y los inhibidores de la recaptación de serotonina puede producir un síndrome serotoninérgico caracterizado por la combinación de excitación y síntomas gastrointestinales incluyendo diarrea. Las combinaciones de este producto con inhibidores de la recaptación de serotonina deben realizarse con precaución.

La administración de L-triptofano puede en raros casos producir somnolencia por lo cual debe advertirse a aquellos pacientes que operen maquinarias o conduzcan automóviles.

Embarazo y lactancia: como todo medicamento, su empleo durante el embarazo y lactancia debe efectuarse una vez establecida la adecuada relación riesgo-beneficio.

Hasta el momento no se han descrito efectos adversos sobre el curso del embarazo o sobre el feto.

Interacciones medicamentosas: la combinación con inhibidores de la recaptación de la serotonina podría desencadenar síndrome serotoninérgico (Ver Precauciones).

La actividad de los antihipertensivos así como la de los preparados que contienen nitritos puede verse reforzada por la administración de dihidroergotoxina.

Debe evitarse la administración simultánea de **POLPER VASCULAR** e inhibidores del citocromo P450 como los antibióticos macrólidos (ej.: claritromicina, eritromicina, azitromicina), los antimicóticos azólicos (ketoconazol, itraconazol), los inhibidores de las proteasas (ritonavir, indinavir), y la cimetidina debido a que todas estas drogas pueden provocar aumento de las concentraciones plasmáticas de dihidroergotoxina y desencadenar vasconstricción periférica.

Reacciones adversas: las reacciones adversas son infrecuentes y relativamente altas dosis del producto son bien toleradas.

- *Sistema gastrointestinal:* molestias gastrointestinales inespecíficas, cólico abdominal.
- *Sistema cardiovascular:* bradicardia, hipotensión ortostática en pacientes hipotensos, congestión nasal.
- *Sistema Nervioso:* cefalea, mareos.
- *Piel:* rash.

Sobredosificación: los síntomas pueden incluir náuseas, vómitos, congestión nasal, enrojecimiento facial, cefalea, hipotensión y colapso cardiovascular. El tratamiento debe dirigirse a la eliminación de la droga del tracto digestivo a través del lavado gástrico, seguido por la administración de carbón activado. Deben aplicarse medidas de sostén con el fin de contrarrestar las manifestaciones cardiovasculares.

Los efectos de la dihidroergotoxina son antagonizados por la adrenalina y noradrenalina.

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

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

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

Optativamente otros Centros de Intoxicaciones.

Presentación

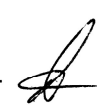
Comprimidos recubiertos x 6,750 mg: envases con 10, 20, 30, 60 y 100 comprimidos recubiertos.

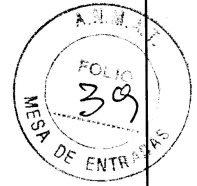
Comprimidos recubiertos x 4,5 mg: envases con 10, 30 y 100 comprimidos recubiertos.

Fecha de última revisión: ../../..

Forma de conservación:

- Conservar en lugar fresco y seco, preferentemente entre 15 y 25°C.
- Mantener alejado del alcance de los niños.





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

MEDICAMENTO AUTORIZADO POR EL MINISTERIO DE SALUD.

Certificado N° 33.519

Laboratorios Casasco S.A.I.C.

Boyacá 237 Ciudad Autónoma de Buenos Aires

rab

IF-2021-63351155-APN-DGA#ANMAT



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

Hoja Adicional de Firmas
Anexo

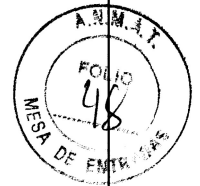
Número:

Referencia: EX-2021-62395074 PROSP

El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 7 pagina/s.

Digitally signed by Gestion Documental Electronica
Date: 2021.12.16 11:59:14 -03:00

Digitally signed by Gestion Documental
Electronica
Date: 2021.12.16 11:59:17 -03:00



INFORMACION PARA EL PACIENTE

- CONSULTE A SU MÉDICO -

Lea esta información para el paciente antes de comenzar a tomar **POLPER VASCULAR *Comprimidos recubiertos*** 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.

*¿Qué es POLPER VASCULAR *Comprimidos recubiertos* y para qué se usa?*

POLPER VASCULAR es un medicamento que contiene mesilato de dihidroergotoxina que es una sustancia semisintética derivada del cornezuelo del centeno (un hongo de este cereal). La dihidroergotoxina reduce numerosos síntomas de la insuficiencia cerebral en particular los relacionados con la memoria. Asimismo contiene aminoácidos que participan del metabolismo celular y que también son precursores de neurotransmisores cerebrales. Otro componente es la vitamina B12, un cofactor indispensable para el sistema nervioso y en el sistema hematopoyético (para la producción de células de la sangre). Participa también en la síntesis de la vaina de mielina (vaina que recubre los nervios).

Este medicamento se usa para el tratamiento a corto plazo de trastorno de la memoria cuando otros tratamientos (medicamentosos o no) no resultan eficaces o no son bien tolerados.

Antes de usar POLPER VASCULAR *Comprimidos recubiertos*

No use POLPER VASCULAR si

- ✓ usted tiene psicosis, aguda o crónica de cualquier causa,
- ✓ usted tiene enfermedad de Raynaud,
- ✓ usted tiene trastornos cerebrales (hipertensión endocraneana),
- ✓ usted tiene enfermedades coronarias (angina de pecho),
- ✓ usted tiene problemas hepáticos graves (insuficiencia hepática),
- ✓ usted tiene sepsis (infección generalizada grave),

rab

IF-2021-63351155-APN-DGA#ANMAT



- ✓ usted tiene alergia a la dihidroergotoxina u otros derivados cornezuelo del centeno o a alguno de los componentes del preparado (consulte los excipientes).
- ✓ es una mujer que está embarazada o está dando de mamar.

Tenga especial cuidado con POLPER VASCULAR Comprimidos recubiertos

Los derivados de la ergotamina, como la dihidroergotoxina, son capaces de inducir **fibrosis** (aumento del tejido fibroso) en válvulas cardíacas, pulmón y pleura, y en la parte posterior de la cavidad abdominal (fibrosis retroperitoneal). Los derivados de la ergotamina, como la dihidroergotamina, pueden provocar **ergotismo** que se manifiesta por alucinaciones, convulsiones y vasoespasmo arterial, que puede conducir a la necrosis (muerte por falta de irrigación) de los tejidos principalmente en las extremidades y llevar a la aparición de gangrena. Las medicaciones que contienen L-triptofano han provocado en algunos casos **síndrome de eosinofilia-mialgia** (aumento de eosinófilos – un tipo de glóbulo blanco de la sangre - con inflamación muscular).

Toma simultánea de otros medicamentos

Debe evitarse la administración simultánea de **POLPER VASCULAR** con las siguientes drogas debido a que ellas pueden provocar aumento de las concentraciones en sangres de dihidroergotoxina y desencadenar vasconstricción periférica:

- antibióticos macrólidos como la claritromicina, eritromicina y azitromicina,
- ciertos antimicóticos (drogas para tratar hongos) como el ketoconazol, y el itraconazol,
- drogas para tratar la infección por HIV como ritonavir e indinavir, la cimetidina (droga usada para inhibir la acidez gástrica)
- la actividad de drogas para tratar la presión arterial así como la de los preparados que contienen nitritos puede verse reforzada por la administración de dihidroergotoxina.



- El L-triptofano puede interactuar con las drogas inhibidoras de la recaptación de serotonina (medicaciones antidepresivas) pudiendo producir un **síndrome serotoninérgico** caracterizado por la combinación de excitación y síntomas gastrointestinales incluyendo diarrea. Las combinaciones de este producto con inhibidores de la recaptación de serotonina deben realizarse con precaución por lo que debe consultar a su médico en caso de que este tomando alguna droga perteneciente a ese grupo de antidepresivos.

Informe a su médico de cualquier otro medicamento que esté tomando.

¿Cómo tomar POLPER VASCULAR *Comprimidos recubiertos*?

POLPER VASCULAR se presenta en comprimidos recubiertos de 6,750 mg y comprimidos recubiertos de 4,5 mg. La dosis habitual para los comprimidos recubiertos de 6,750 mg. es de un comprimido diario, suministrado en una, dos o tres tomas de acuerdo con la respuesta terapéutica y tolerancia. Para los comprimidos recubiertos de 4,5 mg la dosis habitual es de un comprimido diario, en una sola toma. La dosis máxima es de dos comprimidos diarios en dos tomas. Siga estas instrucciones a menos que su médico le haya dado otras distintas. En caso de duda consulte con su médico o farmacéutico.

Uso en niños

No está indicado su uso en niños

Uso en ancianos

Si bien la concentración plasmática puede encontrarse más elevada en pacientes ancianos con respecto a pacientes jóvenes, no se recomienda la reducir la dosis habitual.

Embarazo y lactancia

La dihidroergotoxina puede producir daños en el feto por lo que no se debe tomar durante el embarazo.



Se ha observado que la dihidroergotoxina puede pasar a la leche materna, por lo que su uso no está recomendado en mujeres lactantes.

Efectos sobre la capacidad de conducción de vehículos

La administración de L-triptofano puede, en raros casos, producir somnolencia por lo cual se debe tener cuidado en caso de operar maquinarias o conducir automóviles u otros vehículos.

Si olvidó tomar POLPER VASCULAR Comprimidos recubiertos

Conviene tomar el medicamento todos los días a la misma hora. Si alguna vez se olvida de tomar **POLPER VASCULAR**, tómelo en cuanto se acuerde y luego tome la próxima dosis en el horario habitual. No obstante, si ya es tiempo de tomar la segunda dosis, no tome la dosis que olvidó. No duplique la dosis para compensar la dosis olvidada.

A tener en cuenta mientras toma POLPER VASCULAR Comprimidos recubiertos

No falte a ninguna cita con su médico y con el laboratorio. El médico vigilará de cerca sus síntomas, y no olvide informar a su médico cómo se siente, de modo que pueda recetarle la cantidad correcta de medicamento para tratar su afección.

No permita que ninguna otra persona use sus medicamentos.

Es importante que Ud. mantenga una lista escrita de todas las medicinas que Ud. está tomando, incluyendo las que recibió con receta médica y las que Ud. compró sin receta, incluyendo vitaminas y suplementos de dieta. Ud. debe tener la lista cada vez que visita su médico o cuando es admitido a un hospital. También es una información importante en casos de emergencia.

Efectos indeseables (adversos)

Las reacciones adversas son infrecuentes y relativamente altas dosis del producto son bien toleradas. Las más frecuentes son:

- ✓ molestias gastrointestinales inespecíficas, cólico abdominal.
- ✓ baja frecuencia cardíaca (bradicardia), hipotensión ortostática en pacientes hipotensos, congestión nasal.



✓ cefalea, mareos.

✓ rash cutáneo.

Si experimenta algún tipo de reacción alérgica deje de tomar el medicamento y avise a su médico o farmacéutico inmediatamente.

¿Cómo conservar POLPER VASCULAR *Comprimidos recubiertos*?

- mantenga este producto en su envase original, perfectamente cerrado en un lugar fresco, sin humedad, lejos de fuentes de calor y luz directa.
- manténgalo lejos del alcance de los niños.
- deseche todos los medicamentos que estén vencidos o que ya no necesite. Pregúntele a su farmacéutico cuál es la manera adecuada de desechar los medicamentos.

Presentación

Comprimidos recubiertos x 6,750 mg: envases con 10, 20, 30, 60 y 100 comprimidos recubiertos.

Comprimidos recubiertos x 4,5 mg: envases con 10, 30 y 100 comprimidos recubiertos.

Si ud se tomara una dosis mayor de POLPER VASCULAR *Comprimidos recubiertos* a la que debiera

En caso de sobredosis, contacte inmediatamente con su médico o farmacéutico.

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

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

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

Optativamente otros Centros de Intoxicaciones.

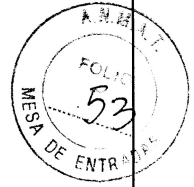
“Este medicamento ha sido prescripto sólo para su problema médico actual.

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

rab

IF-2021-63351155-APN-DGA#ANMAT



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

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

MEDICAMENTO AUTORIZADO POR EL MINISTERIO DE SALUD.

Certificado N° 33.519

Laboratorios CASASCO S.A.I.C.

Boyacá 237 - Ciudad Autónoma de Buenos Aires

rab

IF-2021-63351155-APN-DGA#ANMAT



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-2021-62395074 INF PTE

El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 6 pagina/s.

Digitally signed by Gestion Documental Electronica
Date: 2021.12.16 11:59:30 -03:00

Digitally signed by Gestion Documental
Electronica
Date: 2021.12.16 11:59:32 -03:00