



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional  
2018

**Disposición**

**Número:** DI-2018-169-APN-ANMAT#MS

CIUDAD DE BUENOS AIRES  
Martes 9 de Enero de 2018

**Referencia:** 1-0047-0000-011586-17-9

---

VISTO el Expediente N° 1-0047-0000-011586-17-9 del Registro de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

**CONSIDERANDO:**

Que por las presentes actuaciones la firma LABORATORIO AUSTRAL S.A., solicita la aprobación de nuevos proyectos de rótulos, prospectos e información para el paciente para la Especialidad Medicinal denominada: VITA D / ERGOCALCIFEROL, forma farmacéutica y concentración: GOTAS – ERGOCALCIFEROL, 0,025 g (equivalente a 1.000.000 U.I.), autorizados por el Certificado N° 43.044.

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 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° 1.490/92 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°.- Autorízanse los proyectos de rótulos obrantes en el documento IF- 2017-26809617 -APN-DERM#ANMAT, prospectos obrantes en el documento IF- 2017-26809193 -APN-DERM#ANMAT, e Información para pacientes obrantes en el documento IF-2017-26808629-APN-DERM#ANMAT; para la Especialidad Medicinal denominada: VITA D / ERGOCALCIFEROL, forma farmacéutica y concentración: GOTAS – ERGOCALCIFEROL,

0,025 g (equivalente a 1.000.000 U.I.), propiedad de la firma LABORATORIO AUSTRAL S.A., anulando los anteriores.

ARTICULO 2º.- Practíquese la atestación correspondiente en el Certificado N° 43.044, cuando el mismo se presente acompañado de la presente disposición.

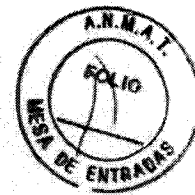
ARTICULO 3º.- Regístrese; por mesa de entradas notifíquese al interesado, haciéndole entrega de la presente disposición conjuntamente con el rótulo, prospecto e información para el paciente, gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica a los fines de adjuntar al legajo correspondiente. Cumplido, archívese.

Expediente N° 1-0047-0000-011586-17-9

Digitally signed by LEDE Roberto Luis  
Date: 2018.01.09 11:38:50 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: 2018.01.09 11:38:55 -0300'



PROYECTO DE ROTULO

**VITA D  
ERGOCALCIFEROL  
GOTAS**

INDUSTRIA ARGENTINA

VENTA BAJO RECETA

**Fórmula:**

*Cada 100 ml contiene:*

Ergocalciferol	
(equivalente a 1.000.000 UI)	0,025 g
Alcohol absoluto	1,000 g
Aceite de maíz csp	100,000 ml

**Este medicamento contiene Alcohol Absoluto al 1% p/v.**

**POSOLOGIA Y FORMA DE ADMINISTRACION:** Ver prospecto adjunto.

**PRESENTACION:**

Envases conteniendo 10, 15, 30, 50 ml.  
Envases conteniendo 2 frascos de 4 ml y 10 ml para UHE.  
Cajas conteniendo 126, 140 y 160 frascos de 10 ml para UHE.  
Cajas conteniendo 68 frascos de 15 ml para UHE.

**CONSERVACIÓN:** Tapar el frasco inmediatamente después de su uso y conservar a temperatura ambiente menor a 30°C.

**"MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS"**


**Lote:**

**Vencimiento:**

Especialidad medicinal autorizada por el Ministerio de Salud.  
Certificado N°.....

**Directora Técnica:** Ma. Laura Rodríguez Ullate. Farmacéutica.

LABORATORIO AUSTRAL S.A.  
Av. Olascoaga 951 (Q8300AWJ)  
Neuquén - Argentina

  
LABORATORIO AUSTRAL S.A.  
Farm. MARIA LAURA RODRIGUEZ ULLATE  
DIRECTORA TECNICA Y  
APODERADA LEGAL

IF-2017-26809617-APN-DERM#ANMAT



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional  
2017 - Año de las Energías Renovables

**Hoja Adicional de Firmas**  
**Anexo**

**Número:** IF-2017-26809617-APN-DERM#ANMAT

CIUDAD DE BUENOS AIRES  
Viernes 3 de Noviembre de 2017

**Referencia:** 11586-17-9 RÓTULO VITA D CERT 43044

---

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: 2017.11.03 16:19:32 -03'00'

Reinaldo Marcos Mosquera  
Asesor 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: 2017.11.03 16:19:32 -03'00'



## PROYECTO DE PROSPECTO

### VITA D ERGOCALCIFEROL GOTAS

INDUSTRIA ARGENTINA

VENTA BAJO RECETA

#### Fórmula:

Cada 100 ml contiene:

Ergocalciferol (equivalente a 1.000.000 UI)	0,025 g
Alcohol absoluto	1,000 g
Aceite de maíz csp	100,000 ml

#### **Acción Terapéutica**

Vitamina reguladora del calcio y del fósforo orgánicos.

Código ATC: A11CC01

#### **Indicaciones**

Vita D está indicada como profilaxis y tratamiento de la carencia de vitamina D.

#### **Acción Farmacológicas:**

El papel fisiológico que cumple la vitamina D es el de un regulador positivo de la homeostasis de  $Ca^{++}$ . La vitamina también afecta el metabolismo del fosfato en forma paralela al  $Ca^{++}$ . Si bien se considera que la regulación de la homeostasis de  $Ca^{++}$  es una función principal, existen evidencias crecientes de su importancia en otros procesos.

Los mecanismos mediante los cuales la vitamina D mantiene la concentración normal de  $Ca^{++}$  y fosfato en el plasma incluyen facilitar su absorción en el intestino delgado, estimular su movilización a partir del hueso y disminuir su excreción por el riñón.

Estos procesos permiten mantener el  $Ca^{++}$  y el fosfato plasmático en concentraciones esenciales para la actividad neuromuscular normal, mineralización del hueso y otras funciones que dependen del  $Ca^{++}$ . No se ha podido demostrar un papel directo de la vitamina en la mineralización ósea, se cree en cambio que la formación del hueso es normal cuando las concentraciones de  $Ca^{++}$  y fosfato en plasma son adecuadas. Sin embargo, actualmente se sabe que la vitamina D tiene efectos directos e indirectos sobre las células responsables de la remodelación ósea.

El mecanismo de acción del calcitriol, la forma activada de la vitamina D, es semejante al de los esteroides y las hormonas tiroideas. Así, el calcitriol se fija a los receptores citosólicos dentro de las células efectoras, el complejo receptor-hormona interacciona con el DNA de ciertos genes incrementando o inhibiendo su transcripción. El análisis estructural del receptor para calcitriol indica que pertenece a la misma familia de supergenes que los receptores para esteroides.

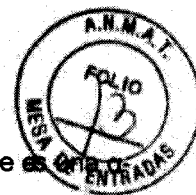
El calcitriol también ejerce unos pocos efectos demasiado rápidos para ser explicados por su acción sobre el genoma.

*Farmacocinética:* la vitamina D habitualmente se administra por vía oral y en la mayoría de los casos la absorción gastrointestinal es adecuada. Tanto la vitamina  $D_2$  como la  $D_1$  son absorbidas en el intestino delgado, aunque la última puede ser absorbida en forma más compleja y rápida. La bilis es esencial para la absorción intestinal adecuada de la vitamina D.

IF-2017-26809193-APN/DERM/ANMAT  
LABORATORIO AUSTRAL S.A

MARIA LAURA RODRIGUEZ ULLATE

DIRECTORA TÉCNICA Y  
APODERADA LEGAL



La vitamina D absorbida circula en la sangre asociada con una proteína fijadora que es globulina específica.

La vitamina desaparece del plasma con una vida media de 19 a 25 horas, pero es almacenada en el organismo durante periodos prolongados, aparentemente en los depósitos de grasa.

El hígado es el sitio de conversión de la vitamina D en su 25-hidroxi derivado, que también circula asociado con la proteína fijadora de vitamina D. la principal vía de excreción de la vitamina D es la bilis, solo un pequeño porcentaje de la dosis administrada se encuentra a en la orina.

### **Posología y forma de administración**

Administrar por vía oral (1 gota equivale a 400 U.I.)

Profilaxis:

*Adolescentes y adultos: 200 – 400 U.I./día.*

*Niños recién nacidos hasta 3 años: 300 – 400 U.I./día.*

*Niños de 4 a 10 años: 400 U.I./día.*

Tratamiento: la dosis debe ser individualizada de acuerdo con la severidad de la deficiencia.

Adultos y adolescentes: dosis inicial 1000 – 2000 U.I./día. (el médico deberá adecuar la dosis).

Niños: dosis inicial 1000 – 4000 U.I./día (el médico deberá adecuar la dosis).

### **Contraindicaciones**

Hipersensibilidad a la vitamina D o a cualquiera de los componentes de la fórmula.

Hipercalcemia, hipercalciuria, litiasis cálcica.

### **Advertencias y Precauciones**

Para evitar una sobredosis, considerar las dosis totales de vitamina D en caso de asociarse con otros tratamientos que contengan esta vitamina.

En las indicaciones que necesitan dosis altas y repetidas e deberán controlar la calciuria y la calcemia, siendo necesario disminuir el aporte de vitamina D si la calcemia supera 105 mg/ml (2,62 mmol/l) o si la calciuria supera 4 mg/kg/día en el adulto o 4-6 mg/kg/día en el niño.

En caso de un aporte elevado de calcio es indispensable un control regular de la calciuria.

### **Interacciones**

Se ha demostrado una interacción importante entre la vitamina D y la fenitoína o el fenobarbital. Los pacientes tratados con agentes anticonvulsivantes durante un periodo prolongado presentan una incidencia elevada de raquitismo y osteomalacia. Estos agentes también disminuyen los efectos de la vitamina D sobre la absorción intestinal del  $Ca^{++}$  y la resorción ósea.

Las concentraciones plasmáticas de calcifediol están disminuidas en pacientes sometidos a terapia anticonvulsivante y se ha sugerido que la fenitoína y el fenobarbital aceleran el metabolismo de la vitamina D a productos inactivos. Sin embargo, en estos pacientes, los niveles de calcitriol en plasma son normales, a pesar de la depresión de la concentración de calcifediol. Los fármacos también aceleran el metabolismo hepático de la vitamina K y reducen la síntesis de las proteínas dependientes de esta vitamina, como la osteocalcina.

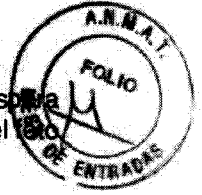
Debido al riesgo de hipercalcemia con el uso de diuréticos tiazídicos se recomienda controlar la calcemia en estos pacientes.

Embarazo y Lactancia:

No hay datos teratogénicos disponibles en animales.

En la clínica, un número importante de exposiciones permiten excluir malformaciones o fetotoxicidad con la vitamina D.

IF-2017-26809193-APN-DEFINIDA-SMAT  
LABORATORIO ASESOR  
M.A. MARIA LAURA RODRIGUEZ ULLATE  
DIRECTORA TECNICA Y  
APODERADA LEGAL



La vitamina D durante el embarazo y la lactancia solo deberá ser considerada si se estima que el beneficio para la madre o para el lactante superen cualquier riesgo posible para el feto o el lactante.

### **Reacciones Adversas**

La administración de dosis elevadas y sostenidas de vitamina D pueden producir manifestaciones de hipervitaminosis, como anorexia, sequedad de boca, cefalea, náuseas, poliuria y polidipsia.

### **Sobredosificación:**

La administración de dosis excesivas de ergocalciferol puede resultar en:

Signos clínicos: cefalea, astenia, anorexia, náusea, vómito, poliuria, polidipsia, deshidratación, hipertensión arterial, litiasis cálcica, calcificaciones tisulares en particular, renales y vasculares; insuficiencia renal.

Signos biológicos: hipercalcemia, hipercalcemia, hiperfosfatemia, hiperfosfaturia.

Tratamiento: suspender la administración de vitamina D, reducir los aportes de calcio, aumentar la diuresis y administrar abundante líquido.

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

**Hospital de Pediatría Dr. Ricardo Gutiérrez: 4 962-6666/2247**  
**Policlínico Dr. A Posadas: 4654-6648/4658-7777.**

**Este medicamento contiene Alcohol Absoluto al 1% p/v.**

### **Presentación:**

Envases conteniendo 10, 15, 30, 50 ml.

Envases conteniendo 2 frascos de 4 ml y 10 ml para UHE.

Cajas conteniendo 126, 140 y 160 frascos de 10 ml para UHE.

Cajas conteniendo 68 frascos de 15 ml para UHE.

**Conservación:** Tapar el frasco inmediatamente después de su uso y conservar a temperatura ambiente menor a 30°C.

**“MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS”**

**Lote:**


**Vencimiento:**

Especialidad medicinal autorizada por el Ministerio de Salud.  
Certificado N°.....

**Directora Técnica:** Ma. Laura Rodríguez Ullate. Farmacéutica.

LABORATORIO AUSTRAL S.A.  
Av. Olascoaga 951 (Q8300AWJ). Neuquén  
Argentina

Fecha última revisión:../../...

  
LABORATORIO AUSTRAL S.A.  
Dra. MARIA LAURA RODRIGUEZ ULLATE  
DIRECTORA TÉCNICA Y  
APODERADA LEGAL

IF-2017-26809193-APN-DERM#ANMAT



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional  
2017 - Año de las Energías Renovables

**Hoja Adicional de Firmas**  
**Anexo**

**Número:** IF-2017-26809193-APN-DERM#ANMAT

CIUDAD DE BUENOS AIRES  
Viernes 3 de Noviembre de 2017

**Referencia:** 11586-17-9 PROSPECTO VITA D CERT 43044

---

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: 2017.11.03 16:18:04 -03'00'

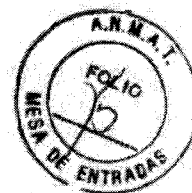
Reinaldo Marcos Mosquera  
Asesor Técnico  
Dirección de Evaluación y Registro de Medicamentos  
Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología  
Médica

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: 2017.11.03 16:18:05 -03'00'



Información para el paciente

**VITA D  
ERGOCALCIFEROL  
GOTAS**



**Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar este medicamento.**

- ✓ Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- ✓ Si tiene alguna duda, consulte a su médico.
- ✓ Este medicamento se le ha recetado a Ud. No debe dárselo a otras personas, aunque tengan los mismos síntomas, ya que puede perjudicarles.
- ✓ Si considera que alguno de los efectos adversos que sufre es grave o si experimenta un efecto adverso no mencionado en este prospecto, informe a su médico.

**Contenido del prospecto:**

1. Qué es VITA D y para qué se utiliza?
2. Qué necesita saber antes de usar VITA D?
3. Cómo usar VITA D?
4. Posibles efectos adversos.
5. Conservación de VITA D.
6. Información adicional.

**1. Qué es VITA D y para que se utiliza?**

VITA D es una Vitamina D<sub>2</sub> reguladora del calcio y del fósforo orgánicos.

Código ATC: A11CC01

Vita D está indicada como profilaxis y tratamiento de la carencia de vitamina D.

**2. Qué necesita saber antes de usar VITA D?**

Antes de usar VITA D gotas:

- dígame a su médico si Ud. es alérgico a alguna droga.
- si tiene enfermedad del corazón,
- enfermedad de las arteria coronarias,
- enfermedad del riñón,
- o electrolitos fuera de balance.

No utilice VITA D gotas:

- si ha tenido una reacción alérgica a la vitamina D,
- si tiene niveles altos de calcio o vitamina D en su sangre,
- si tiene alguna condición que hace difícil que su cuerpo pueda absorber nutrientes de las comidas (mala absorción).
- *Embarazo:* Categoría C del embarazo por la FDA. No se conoce si ergocalciferol causará daños al bebe nonato. Informe a su médico si está embarazada o planea quedar embarazada mientras está tomando vitamina D.
- *Lactancia:* ergocalciferol puede pasar a la leche materna y causarle daño al bebe lactante. No use este medicamento sin antes consultar con su médico si está amamantando a su bebe.

Que debe evitar mientras toma ergocalciferol?

No tome otras vitaminas o suplementos minerales salvo que se lo indique su médico.

Evite el uso de suplementos de calcio o antiácidos sin el consentimiento de su médico.

Dígame a su médico si está usando cualquier otro medicamento.

**3. Como usar VITA D**

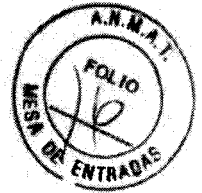
- \* Tómelo exactamente como se lo indique su médico.
- \* No tome cantidades mayores o menores, o por más tiempo de lo recomendado.
- \* Ergocalciferol es solo parte de un programa completo de tratamiento que también puede incluir otras medicinas y dieta especial. Es muy importante seguir su plan de dieta. Debe familiarizarse con la lista de comidas que debe comer o evitar para el control de su condición.

IF-2017-26808629-APN-DERM#ANMAT

LABORATORIO AUSTRAL S.A.

MARIA LAURA RODRIGUEZ ULLATE

página 1 de 2 DIRECTORA TÉCNICA Y  
APODERADA LEGAL



#### Posología y forma de administración

Administrar por vía oral (1 gota equivale a 400 U.I)

Profilaxis:

Adolescentes y adultos: 200 – 400 U.I/día.

Niños recién nacidos hasta 3 años: 300 – 400 U.I/día.

Niños de 4 a 10 años: 400 U.I/día.

Tratamiento: la dosis debe ser individualizada de acuerdo con la severidad de la deficiencia.

Adultos y adolescentes: dosis inicial 1000 – 2000 U.I/día. (el médico deberá adecuar la dosis).

Niños: dosis inicial 1000 – 4000 U.I/día (el médico deberá adecuar la dosis).

#### Si se olvidó tomar una dosis de VITA D

Tome la dosis olvidada, tan pronto como sea posible. Si se olvidó una dosis, no tome más dosis de la indicada para recuperar la dosis perdida.

Si usa más VITA D gotas del que debiera:

**Una sobredosificación de Vita D puede causar efectos secundarios de gravedad o que pongan en riesgo su vida.**

Los síntomas de sobredosis pueden incluir dolor de cabeza, debilidad, somnolencia, boca seca, náusea, vómito, estreñimiento, dolor muscular o de los huesos, sabor metálico en la boca, pérdida de peso, picazón de la piel, cambios en el ritmo cardíaco, confusión, pensamiento o comportamiento inusual, dolor agudo en la parte superior del estómago que se extiende hacia la espalda o desmayo.

Ante la eventualidad de una sobredosificación o ingesta accidental, concurrir al Hospital más cercano o comunicarse con los Centros de Toxicología indicando medicamento y cantidad ingerida o utilizada.

**Hospital de Pediatría Dr. Ricardo Gutiérrez: 4 962-6666/2247**

**Policlínico Dr. A Posadas: 4654-6648/4658-7777.**

#### 4. POSIBLES EFECTOS ADVERSOS

La administración de dosis elevadas y sostenidas de vitamina D pueden producir manifestaciones de hipervitaminosis, como anorexia, sequedad de boca, cefalea, náuseas, poliuria y polidipsia.

#### 5. CONSERVACION:

Tapar el frasco inmediatamente después de su uso y conservar a temperatura ambiente menor a 30°C.

#### 6. CONTENIDO DEL ENVASE:

**Formula:** cada 100 ml contiene Ergocalciferol (equivalente a 1.000.000 U.I), alcohol absoluto, aceite de maíz.

#### Presentaciones:

Envases conteniendo 10, 15, 30, 50 ml.

Envases conteniendo 2 frascos de 4 ml y 10 ml para UHE.

Cajas conteniendo 126, 140 y 160 frascos de 10 ml para UHE.

Cajas conteniendo 68 frascos de 15 ml para UHE.

**Este medicamento contiene Alcohol Absoluto al 1% p/v.**

*"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"*

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud.

Certificado N°:


Dirección Técnica. Ma. Laura Rodríguez Ullate - Farmacéutica.

LABORATORIO AUSTRAL S.A.

Av. Olascoaga 951 (Q8300AWJ)

Neuquén - Argentina

Fecha última revisión: /.../...

  
LABORATORIO AUSTRAL S.A.  
MA. LAURA RODRIGUEZ ULLATE  
DIRECTORA TÉCNICA  
IF-2017-26808629-APN-DICM#ANMAT  
APODERADA LEGAL



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional  
2017 - Año de las Energías Renovables

**Hoja Adicional de Firmas**  
**Anexo**

**Número:** IF-2017-26808629-APN-DERM#ANMAT

CIUDAD DE BUENOS AIRES  
Viernes 3 de Noviembre de 2017

**Referencia:** 11586-17-9 PACIENTE VITA D CERT 43044

---

El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 2 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: 2017.11.03 16:16:13 -03'00'

Reinaldo Marcos Mosquera  
Asesor 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: 2017.11.03 16:16:13 -03'00'