



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
1983/2023 - 40 AÑOS DE DEMOCRACIA

Disposición

Número:

Referencia: 1-0047-3110-003664-22-1

VISTO el Expediente N° 1-0047-3110-003664-22-1 del Registro de esta Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), y:

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones ASSISTANCE IMPLANT S.R.L. solicita se autorice la inscripción en el Registro Productores y Productos de Tecnología Médica (RPPTM) de esta Administración Nacional, de un nuevo producto médico.

Que las actividades de elaboración y comercialización de productos médicos se encuentran contempladas por la Ley 16463, el Decreto 9763/64, y MERCOSUR/GMC/RES. N° 40/00, incorporada al ordenamiento jurídico nacional por Disposición ANMAT N° 2318/02 (TO 2004), y normas complementarias.

Que consta la evaluación técnica producida por el Instituto Nacional de Productos Médicos, en la que informa que el producto estudiado reúne los requisitos técnicos que contempla la norma legal vigente, y que los establecimientos declarados demuestran aptitud para la elaboración y el control de calidad del producto cuya inscripción en el Registro se solicita.

Que corresponde autorizar la inscripción en el RPPTM del producto médico objeto de la solicitud.

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:

ARTÍCULO 1°.- Autorízase la inscripción en el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica (RPPTM) de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT) del producto médico marca ArthroSurface nombre descriptivo Sistema de prótesis para articulación de cadera. y nombre técnico Prótesis, de Articulación, para Cadera. , de acuerdo con lo solicitado por ASSISTANCE IMPLANT S.R.L. , con los Datos Identificatorios Característicos que figuran al pie de la presente.

ARTÍCULO 2°.- Autorízase los textos de los proyectos de rótulo/s y de instrucciones de uso que obran en documento N° IF-2023-03423435-APN-INPM#ANMAT .

ARTÍCULO 3°.- En los rótulos e instrucciones de uso autorizados deberá figurar la leyenda "Autorizado por la ANMAT PM 1200-5 ", con exclusión de toda otra leyenda no contemplada en la normativa vigente.

ARTICULO 4°.- Extiéndase el Certificado de Autorización e Inscripción en el RPPTM con los datos característicos mencionados en esta disposición.

ARTÍCULO 5°.- La vigencia del Certificado de Autorización será de cinco (5) años, a partir de la fecha de la presente disposición.

ARTÍCULO 6°.- Regístrese. Inscríbese en el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica al nuevo producto. Por el Departamento de Mesa de Entrada, notifíquese al interesado, haciéndole entrega de la presente Disposición, conjuntamente con rótulos e instrucciones de uso autorizados y el Certificado mencionado en el artículo 4°.

Gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica a los fines de confeccionar el legajo correspondiente.

Cumplido, archívese.

DATOS IDENTIFICATORIOS CARACTERÍSTICOS

PM: 1200-5

Nombre descriptivo: Sistema de prótesis para articulación de cadera.

Código de identificación y nombre técnico del producto médico, (ECRI-UMDNS):
18-166 Prótesis, de Articulación, para Cadera.

Marca(s) de (los) producto(s) médico(s): ArthroSurface

Modelos:

HemiCAP® Prótesis de reemplazo de cadera

Componente articular, 35mm

6.0mm x 6.0mm Offset H352-0060
6.5mm x 6.5mm Offset H352-0065
7.0mm x 7.0mm Offset H352-0070
7.5mm x 7.5mm Offset H352-0075
8.0mm x 8.0mm Offset H352-0080
8.5mm x 8.5mm Offset H352-0085
9.0mm x 9.0mm Offset H352-0090
Componente de fijación
Tornillo cónico 15.6mm, H156-0032
Kit, Instrumento, 35mm, cabeza femoral.
Conjunto de bandejas, instrumento, 35mm, cabeza femoral, 5005-3700.
Pin guía 2.5mm, 3007-1200.
Escalpelo circular, 35mm, 3007-9235 (CAT # 8007-9235)
Guía de taladro, 35mm, 3008-1035 (CAT # 8008-1035)
Fresadora, ST, 35mm X 6.0mm R359-3060 (CAT # H359-3060)
Fresadora, ST, 35mm X 6.5mm R359-3065 (CAT # H359-3065)
Fresadora, ST, 35mm X 7.0mm R359-3070 (CAT # H359-3070)
Fresadora, ST, 35mm X 7.5mm R359-3075 (CAT # H359-3075)
Fresadora, ST, 35mm X 8.0mm R359-3080 (CAT # H359-3080)
Fresadora, ST, 35mm X 8.5mm R359-3085 (CAT # H359-3085)
Fresadora, ST, 35mm X 9.0mm R359-3090 (CAT # H359-3090)
Taladro, espiral, 9.0mm, cabeza femoral R009-2010 (CAT # H009-2010)
Macho de roscar, 15.6mm R009-3041 (CAT # H009-3041)
Llave Allen macho 5.5mm, R009-4020 (CAT # H009-4020)
Poste de centrado, cabeza femoral, R009-5100 (CAT # H009-5100)
Sonda de contacto, 35mm, 2009-6035 (CAT # 7009-6035)
Ensamble de succión, 2009-7001 (CAT # 7009-7001)
Ensamble para impactador, cadera/hombro, 1009-8001 (CAT # 6009-8001)
PRUEBA DE MEDICIÓN, 35mm X 6.0x6.0mm, Femoral Head R358-0060 (CAT # H358-0060)
PRUEBA DE MEDICIÓN, 35mm X 6.5x6.5mm, Femoral Head R358-0065 (CAT # H358-0065)
PRUEBA DE MEDICIÓN, 35mm X 7.0x7.0mm, Femoral Head R358-0070 (CAT # H358-0070)
PRUEBA DE MEDICIÓN, 35mm X 7.5x7.5mm, Femoral Head R358-0075 (CAT # H358-0075)
PRUEBA DE MEDICIÓN, 35mm X 8.0x8.0mm, Femoral Head R358-0080 (CAT # H358-0080)
PRUEBA DE MEDICIÓN, 35mm X 8.5x8.5mm, Femoral Head R358-0085 (CAT # H358-0085)
PRUEBA DE MEDICIÓN, 35mm X 9.0x9.0mm, Femoral Head R358-0090 (CAT # H358-0090)
Cortante de revisión, 35mm 2010-1035 (CAT # 7010-1035)
Conductor de revisión, 35mm 2010-2035 (CAT # 7010-2035)
Varilla, Bloqueo de revisión, 2010-2200 (CAT # 7010-2200)

Clase de Riesgo: III

Indicación/es autorizada/s:

Alivio del dolor y la incapacidad y restauración de la función de la cadera en pacientes con evidencia radiográfica de buena densidad ósea en la cabeza femoral y del acetábulo, con una superficie de apoyo y la estructura ósea de apoyo del acetábulo normal.

Período de vida útil: Implantes: diez (10) años a partir de la fecha de elaboración.
Instrumental: No Aplica.

Condición de uso: Uso exclusivo a profesionales e instituciones sanitarias

Fuente de obtención de la materia prima de origen biológico: No Aplica.

Forma de presentación: Unidad.

Método de esterilización: Implantes: Producto Estéril - Esterilizado por radiación Gamma.
Instrumental: Producto Limpio - No Estéril.

Nombre del fabricante:
ARTHROSURFACE, INC.

Lugar de elaboración:
28 FORGE PARKWAY – FRANKLIN - MA – 02038 – Estados Unidos.

Expediente N° 1-0047-3110-003664-22-1

N° Identificador Trámite: 39763

AM

Digitally signed by GARAY Valéria Teresa
Date: 2023.01.30 12:38:45 ART
Location: Ciudad Autónoma de Buenos Aires

Digitally signed by Gestion Documental
Electronica
Date: 2023.01.30 12:38:52 -03:00



Assistance Implant S.R.L.

Proyecto de rótulos según Anexo III.B de la disp. 2318/02 (TO 2004)

SISTEMA DE PRÓTESIS PARA ARTICULACIÓN DE CADERA - IMPLANTE

Marca: ARTHROSURFACE

Modelo: Según Corresponda.

Cantidad: 1

Lote:

Método de esterilización: Esterilizado por radiación Gamma.

No reutilizar. No reesterilizar.

Ver instrucciones de uso en instrucciones de uso.

Ver advertencias y precauciones en instrucciones de uso.

Almacenar a temperatura y humedad ambiente en lugar seco.

Fabricante: ARTHROSURFACE, INC. - 28 FORGE PARKWAY - FRANKLIN - MA - 02038 - Estados Unidos

Importador: ASSISTANCE IMPLANT S.R.L., Cayetano Silva 1058 - San Lorenzo - Santa Fe - Argentina.

Fecha de vencimiento:

Fecha de Fabricación:

Directora Técnica: Farm. Mónica Lehmann - M.P.: 3637.

Autorizado por la ANMAT: PM-1200-5.

Uso exclusivo a Profesionales e Instituciones Sanitarias.



Assistance Implant S.R.L.

SISTEMA DE PRÓTESIS PARA ARTICULACIÓN DE CADERA - INSTRUMENTAL

Marca: ARTHROSURFACE

Modelo: Según Corresponda.

Cantidad: 1

Producto Limpio – No estéril

Fabricante: ARTHROSURFACE, INC. - 28 FORGE PARKWAY – FRANKLIN - MA – 02038 – Estados Unidos.

Importador: ASSISTANCE IMPLANT S.R.L., Cayetano Silva 1058 – San Lorenzo – Santa Fe – Argentina.

Fecha de Fabricación:

Directora Técnica: Farm. Mónica Lehmann - M.P.: 3637.

Autorizado por la ANMAT: PM-1200-5.

Uso exclusivo a Profesionales e Instituciones Sanitarias.



German R. Calori
SOCIO GERENTE
Assistance Implant S.R.L.

Germán Calori
Representante Legal



MONICA A. LEHMANN
FARMACEUTICA
Mat. 3637

Farm. Mónica Lehmann
Directora Técnica



Assistance Implant S.R.L.

Sumario de informaciones básicas de las instrucciones de uso según Anexo III.B de la Disp. 2318/02 (TO 2004)

Rótulos

SISTEMA DE PRÓTESIS PARA ARTICULACIÓN DE CADERA - IMPLANTE

Marca: ARTHROSURFACE

Modelo: Según Corresponda.

Cantidad: 1

Método de esterilización: Esterilizado por radiación Gamma.

No reutilizar. No reesterilizar.

Ver advertencias y precauciones en instrucciones de uso.

Almacenar a temperatura y humedad ambiente en lugar seco.

Fabricante: ARTHROSURFACE, INC. - 28 FORGE PARKWAY - FRANKLIN - MA - 02038
- Estados Unidos.

Importador: ASSISTANCE IMPLANT S.R.L., Cayetano Silva 1058 - San Lorenzo -
Santa Fe - Argentina.

Directora Técnica: Farm. Mónica Lehmann - M.P.: 3637.

Autorizado por la ANMAT: PM-1200-5.

Uso exclusivo a Profesionales e Instituciones Sanitarias.

SISTEMA DE PRÓTESIS PARA ARTICULACIÓN DE CADERA - INSTRUMENTAL

Marca: ARTHROSURFACE

Modelo: Según Corresponda.

Cantidad: 1

Producto Limpio - No estéril

Fabricante: ARTHROSURFACE, INC. - 28 FORGE PARKWAY - FRANKLIN - MA - 02038
- Estados Unidos.

Importador: ASSISTANCE IMPLANT S.R.L., Cayetano Silva 1058 - San Lorenzo -
Santa Fe - Argentina.

Directora Técnica: Farm. Mónica Lehmann - M.P.: 3637.

Autorizado por la ANMAT: PM-1200-5.

Uso exclusivo a Profesionales e Instituciones Sanitarias.

Descripción del sistema

El sistema de prótesis para cadera posee un componente de sustitución de la superficie articular y un componente de fijación con tornillo poroso que se conectan mediante un interbloqueo cónico para permitir la fijación estable e inmóvil del implante y contacto para soporte del estrés en el punto de contacto de la prótesis y el hueso. El implante puede utilizarse una sola vez y debe colocarse con cemento óseo.



Materiales

Componente de sustitución de la superficie articular:

Aleación de cobalto y cromo (Co-Cr-Mo).

Recubrimiento de la superficie:

Titanio (CP Ti).

Componente de fijación:

Aleación de titanio (Ti-6Al-4V).

Instrumental:

Acero inoxidable quirúrgico.

Indicaciones

Alivio del dolor y la incapacidad y restauración de la función de la cadera en pacientes con evidencia radiográfica de buena densidad ósea en la cabeza femoral y del acetábulo, con una superficie de apoyo y la estructura ósea de apoyo del acetábulo normal.

El implante debe usarse una sola vez y sólo para la sustitución de la superficie femoral de la articulación de la cadera con cemento.

Factores de selección de pacientes

Los factores de selección de pacientes que se tendrán en cuenta son:

- 1) Necesidad de aliviar el dolor y mejorar el funcionamiento.
- 2) La edad del paciente teniendo en cuenta la posibilidad de una revisión a edad temprana de la artroplastia total de la articulación.
- 3) El bienestar general del paciente que incluye la capacidad y disposición a seguir instrucciones y respetar los límites impuestos a la actividad.

Contraindicaciones

Las contraindicaciones absolutas son las siguientes:

- 1) Defectos no localizados.
- 2) Defectos en las superficies articulares que son discontinuas.
- 3) Trastornos inflamatorios degenerativos de la articulación, artritis reumatoide, infección, sepsis y osteomielitis.
- 4) Pacientes con una sensibilidad conocida a las aleaciones de cobalto y cromo que se emplea generalmente en las prótesis.

Las contraindicaciones relativas son:

- 1) Un paciente que no colabora o es incapaz de seguir las instrucciones previas y posteriores a la cirugía.
- 2) Trastornos metabólicos que puedan impedir la formación o curación ósea.
- 3) Infecciones en sitios distantes que puedan propagarse al sitio del implante.



- 4) Destrucción rápida de la articulación o reabsorción ósea visible en un roentgenograma.
- 5) Inestabilidad crónica o tejidos blandos y otras estructuras de apoyo deficientes.
- 6) Insuficiencia vascular o muscular.

Advertencias

La incorrecta selección, colocación, posicionamiento, alineación y fijación de los componentes del implante puede reducir la vida útil de los componentes prostéticos.

La inadecuada preparación y limpieza de las superficies de contacto de los componentes del implante puede ocasionar la fijación incorrecta del dispositivo.

La incorrecta manipulación de los implantes puede producir raspones, picaduras o abolladuras que pueden causar efectos clínicos negativos en las superficies de unión.

No modifique los implantes.

El cirujano debe estar muy familiarizado con los implantes, el instrumental y la técnica quirúrgica antes de realizar el procedimiento quirúrgico.

Cuando defina los desniveles de las superficies articulares, compruebe que los instrumentos estén correctamente alineados y coincidan con la parte cónica del tornillo.

Confirme visualmente que la punta distal de la sonda de contacto haga contacto con las superficies articulares y esté libre de toda estructura de tejido blando para asegurar la precisión. Ejercer una suave presión sobre la sonda de contacto para apoyar levemente la superficie articular en cada punto de medición, asegurando de este modo que el implante seleccionado quedará al ras o levemente por debajo de la superficie articular.

Cuando coloque el implante, recorte cuidadosamente el desecho del cartílago articular alrededor del margen del implante. Retire las partículas óseas y lave bien la zona.

Para asegurar el interbloqueo mecánico del tornillo y el implante, limpie cuidadosamente la parte cónica del tornillo con el instrumental provisto.

Toda operación de barrenado o fresado deberá realizarse a las velocidades más bajas posibles con un fuerte lavado, para reducir de este modo el efecto del calentamiento en los huesos adyacentes y en los tejidos de los cartílagos.

Deberán seguirse las prácticas aceptadas y típicas del cuidado postoperatorio.

El paciente debe recibir instrucciones y ser controlado para asegurar un grado aceptable de cumplimiento de las instrucciones postoperatorias y de las restricciones en las actividades.

La actividad, el impacto y el aumento de peso excesivos han sido relacionados con una reducción en las ventajas y en la vida útil de las prótesis.

Precauciones

Los implantes deben ser colocados e instalados con el instrumental provisto por Arthrosurface. El empleo de instrumentos de otros sistemas puede causar la incorrecta selección, ajuste y colocación del implante lo cual, puede a su vez hacer fallar el implante o producir resultados clínicos no deseados.

El conjunto de instrumentos debe inspeccionarse con regularidad para detectar todo signo de desgaste o rotura.

No vuelva a usar los implantes. La reutilización de prótesis que deben ser usadas una sola vez puede aumentar el riesgo del paciente de contraer infecciones y afectar la vida útil y otras características de funcionamiento de la misma.

Posibles efectos adversos

1. Reacciones sensibles al material. El implante de materiales externos en los tejidos puede producir reacciones histológicas. En otras prótesis construidas con materiales similares se han detectado partículas de desgaste y una leve decoloración en los tejidos proveniente de los componentes metálicos. Algunos tipos de desechos por desgaste han sido asociados con osteolisis e implantes flojos.
2. Infección o reacción alérgica.
3. Fijación del implante floja, desplazada o ausente.
4. Puede generarse fricción y producirse corrosión en las hendiduras en el punto de contacto entre los componentes del implante.
5. Fractura por fatiga de los implantes debida a la reabsorción ósea alrededor de los componentes del implante.
6. Desgaste y daño en la superficie articular del implante.
7. Desgaste y daño en las superficies del cartílago articular adyacentes y opuestas o en las estructuras de soporte del tejido blando.
8. Fracturas óseas intraoperativas o postoperativas.

Esterilización

Los componentes protésicos fueron esterilizados mediante exposición a radiación gamma.

No vuelva a esterilizar los componentes.

No utilice componentes si el envase está abierto o dañado.

No utilice los componentes después de la fecha de vencimiento.

Fin del Sumario de informaciones básicas de las instrucciones de uso según Anexo III.B de la Disp. 2318/02 (TO 2004)



Germán R. Calori
SOCIO GERENTE
Assistance Implant S.R.L.

Germán Calori
Representante Legal



MONICA A. LEHMANN
FARMACEUTICA
Mat. 3637

Farm. Mónica Lehmann
Directora Técnica



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
1983/2023 - 40 AÑOS DE DEMOCRACIA

Hoja Adicional de Firmas
Anexo

Número:

Referencia: ASSISTANCE IMPLANT S.R.L. rótulos e instrucciones de uso

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

Digitally signed by Gestion Documental Electronica
Date: 2023.01.10 08:14:54 -03:00

Digitally signed by Gestion Documental
Electronica
Date: 2023.01.10 08:14:55 -03:00



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
1983/2023 - 40 AÑOS DE DEMOCRACIA

Certificado - Redacción libre

Número:

Referencia: 1-0047-3110-003664-22-1

CERTIFICADO DE AUTORIZACIÓN E INSCRIPCIÓN

Expediente Nº 1-0047-3110-003664-22-1

La Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT) certifica que de acuerdo con lo solicitado por ASSISTANCE IMPLANT S.R.L. ; se autoriza la inscripción en el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica (RPPTM), de un nuevo producto con los siguientes datos identificatorios característicos:

DATOS IDENTIFICATORIOS CARACTERÍSTICOS

PM: 1200-5

Nombre descriptivo: Sistema de prótesis para articulación de cadera.

Código de identificación y nombre técnico del producto médico, (ECRI-UMDNS):
18-166 Prótesis, de Articulación, para Cadera.

Marca(s) de (los) producto(s) médico(s): ArthroSurface

Modelos:

HemiCAP® Prótesis de reemplazo de cadera

Componente articular, 35mm

6.0mm x 6.0mm Offset H352-0060

6.5mm x 6.5mm Offset H352-0065

7.0mm x 7.0mm Offset H352-0070

7.5mm x 7.5mm Offset H352-0075

8.0mm x 8.0mm Offset H352-0080

8.5mm x 8.5mm Offset H352-0085

9.0mm x 9.0mm Offset H352-0090

Componente de fijación

Tornillo cónico 15.6mm, H156-0032

Kit, Instrumento, 35mm, cabeza femoral.

Conjunto de bandejas, instrumento, 35mm, cabeza femoral, 5005-3700.

Pin guía 2.5mm, 3007-1200.

Escalpelo circular, 35mm, 3007-9235 (CAT # 8007-9235)

Guía de taladro, 35mm, 3008-1035 (CAT # 8008-1035)

Fresadora, ST, 35mm X 6.0mm R359-3060 (CAT # H359-3060)

Fresadora, ST, 35mm X 6.5mm R359-3065 (CAT # H359-3065)

Fresadora, ST, 35mm X 7.0mm R359-3070 (CAT # H359-3070)

Fresadora, ST, 35mm X 7.5mm R359-3075 (CAT # H359-3075)

Fresadora, ST, 35mm X 8.0mm R359-3080 (CAT # H359-3080)

Fresadora, ST, 35mm X 8.5mm R359-3085 (CAT # H359-3085)

Fresadora, ST, 35mm X 9.0mm R359-3090 (CAT # H359-3090)

Taladro, espiral, 9.0mm, cabeza femoral R009-2010 (CAT # H009-2010)

Macho de roscar, 15.6mm R009-3041 (CAT # H009-3041)

Llave Allen macho 5.5mm, R009-4020 (CAT # H009-4020)

Poste de centrado, cabeza femoral, R009-5100 (CAT # H009-5100)

Sonda de contacto, 35mm, 2009-6035 (CAT # 7009-6035)

Ensamble de succión, 2009-7001 (CAT # 7009-7001)

Ensamble para impactador, cadera/hombro, 1009-8001 (CAT # 6009-8001)

PRUEBA DE MEDICIÓN, 35mm X 6.0x6.0mm, Femoral Head R358-0060 (CAT # H358-0060)

PRUEBA DE MEDICIÓN, 35mm X 6.5x6.5mm, Femoral Head R358-0065 (CAT # H358-0065)

PRUEBA DE MEDICIÓN, 35mm X 7.0x7.0mm, Femoral Head R358-0070 (CAT # H358-0070)

PRUEBA DE MEDICIÓN, 35mm X 7.5x7.5mm, Femoral Head R358-0075 (CAT # H358-0075)

PRUEBA DE MEDICIÓN, 35mm X 8.0x8.0mm, Femoral Head R358-0080 (CAT # H358-0080)

PRUEBA DE MEDICIÓN, 35mm X 8.5x8.5mm, Femoral Head R358-0085 (CAT # H358-0085)

PRUEBA DE MEDICIÓN, 35mm X 9.0x9.0mm, Femoral Head R358-0090 (CAT # H358-0090)

Cortante de revisión, 35mm 2010-1035 (CAT # 7010-1035)

Conductor de revisión, 35mm 2010-2035 (CAT # 7010-2035)

Varilla, Bloqueo de revisión, 2010-2200 (CAT # 7010-2200)

Clase de Riesgo: III

Indicación/es autorizada/s:

Alivio del dolor y la incapacidad y restauración de la función de la cadera en pacientes con evidencia radiográfica de buena densidad ósea en la cabeza femoral y del acetábulo, con una superficie de apoyo y la estructura ósea de apoyo del acetábulo normal.

Período de vida útil: Implantes: diez (10) años a partir de la fecha de elaboración.
Instrumental: No Aplica.

Condición de uso: Uso exclusivo a profesionales e instituciones sanitarias

Fuente de obtención de la materia prima de origen biológico: No Aplica.

Forma de presentación: Unidad.

Método de esterilización: Implantes: Producto Estéril - Esterilizado por radiación Gamma.
Instrumental: Producto Limpio - No Estéril.

Nombre del fabricante:
ARTHROSURFACE, INC.

Lugar de elaboración:
28 FORGE PARKWAY – FRANKLIN - MA – 02038 – Estados Unidos.

Se extiende el presente Certificado de Autorización e Inscripción del PM 1200-5 , con una vigencia cinco (5) años a partir de la fecha de la Disposición autorizante.

Expediente N° 1-0047-3110-003664-22-1

N° Identificadorio Trámite: 39763

AM