



Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
A.N.M.A.T.

DISPOSICIÓN N° 4200

BUENOS AIRES, 01 JUL 2013

VISTO el Expediente N° 1-47-9299-12-8 del Registro de esta Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones Fresenius Kabi S.A. 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 Departamento de Registro.

Que consta la evaluación técnica producida por la Dirección de Tecnología Médica, 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 los datos identificatorios característicos a ser transcritos en los proyectos de la Disposición Autorizante y del Certificado correspondiente, han sido convalidados por las áreas técnicas precedentemente citadas.

Que se ha dado cumplimiento a los requisitos legales y formales que contempla la normativa vigente en la materia.

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 los



Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
A.N.M.A.T.

DISPOSICIÓN N° 4200

Artículos 8º, inciso II) y 10º, inciso i) del Decreto 1490/92 y por el Decreto 425/10.

Por ello;

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

DISPONE:

ARTICULO 1º- 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 del producto médico de marca Fresenius Kabi, nombre descriptivo bolsa para almacenamiento de plaquetas y nombre técnico bolsas médicas, de acuerdo a lo solicitado por Fresenius Kabi S.A. con los Datos Identificatorios Característicos que figuran como Anexo I de la presente Disposición y que forma parte integrante de la misma.

ARTICULO 2º - Autorízase los textos de los proyectos de rótulo/s y de instrucciones de uso que obran a fojas 6 a 8 y de 10 a 14, respectivamente, figurando como Anexo II de la presente Disposición y que forma parte integrante de la misma.

ARTICULO 3º - Extiéndase, sobre la base de lo dispuesto en los Artículos precedentes, el Certificado de Inscripción en el RPPTM, figurando como Anexo III de la presente Disposición y que forma parte integrante de la misma.

ARTICULO 4º - En los rótulos e instrucciones de uso autorizado deberá figurar la leyenda: Autorizado por la ANMAT PM-648-37, con exclusión de toda otra leyenda no contemplada en la normativa vigente.

ARTICULO 5º- La vigencia del Certificado mencionado en el Artículo 3º será por cinco (5) años, a partir de la fecha impresa en el mismo.

ARTICULO 6º - Regístrese. Inscribábase en el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica al nuevo producto. Por Mesa de Entradas notifíquese al interesado, haciéndole entrega de copia autenticada de la



Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
A.N.M.A.T.

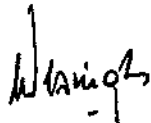
DISPOSICIÓN N° 4200

presente Disposición, conjuntamente con sus Anexos I, II y III. Gírese al Departamento de Registro a los fines de confeccionar el legajo correspondiente. Cumplido, archívese.

Expediente N° 1-47-9299-12-8

DISPOSICIÓN N° 4200




Dr. OTTO A. ORSINGER
SUB-INTERVENTOR
A.N.M.A.T.



Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
A.N.M.A.T.

ANEXO I

DATOS IDENTIFICATORIOS CARACTERÍSTICOS del PRODUCTO MÉDICO
inscripto en el RPPTM mediante DISPOSICIÓN ANMAT N°4200.....

Nombre descriptivo: Bolsa para almacenamiento de plaquetas.

Código de identificación y nombre técnico UMDNS: 12-500 Bolsas médicas.

Marca(s) de (los) producto(s) médico(s): Fresenius Kabi.

Clase de Riesgo: Clase III.

Indicación/es autorizada/s: Las Bolsas son utilizadas para el almacenamiento de pool de concentrado de plaquetas.

Modelo(s): Bolsa para almacenamiento de plaquetas Compoflex F730

Período de vida útil: 24 meses.

Condición de expendio: Venta Exclusiva a Profesionales e Instituciones Sanitarias.

Nombre del fabricante: Fresenius Hemocare Brasil LTDA.

Lugar/es de elaboración: Rua Roque Gonzales N° 128 Jardim Branca Flor 06855-690, Itapeperica Da Serra, San Pablo, Brasil.

Expediente N° 1-47-9299-12-8

DISPOSICIÓN N°

4200

Dr. OTTO A. ORSINGER
SUB-INTERVENTOR
A.N.M.A.T.



Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
A.N.M.A.T.

ANEXO II

TEXTO DEL/LOS RÓTULO/S e INSTRUCCIONES DE USO AUTORIZADO/S del
PRODUCTO MÉDICO inscripto en el RPPTM mediante DISPOSICIÓN ANMAT Nº
.....4200.....

Dr. OTTO A. ORSINGER
SUB-INTERVENTOR
A.N.M.A.T.

Proyecto de rótulo Bolsas para almacenamiento de plaquetas PM 648-37	Página 1 de 2
---	----------------------

Rótulo de bolsa

BOLSA PARA ALMACENAMIENTO DE PLAQUETAS

COMPOFLEX® F730 - Fresenius Kabi

Capacidad: 1300 ml de pool de concentrado de plaquetas

Conservar a temperatura inferior a 25 °C

Producto estéril y apirógeno.

Esterilización por vapor.

No utilizar si existen signos visibles de deterioro.

Artículo de un solo uso. Destruir después de su uso.

Prohibido reprocessar.

No perforar.

Ver instrucciones de uso.

Fabricado por:

Fresenius Hemocare Brasil LTDA

Rua Roque Gonzales Nº128 -Jardim Branca Flor

Itapeverica da Serra -San Pablo -CEP 06855-690

Brasil

Importado por:

Fresenius Kabi S.A.

J. R. Alarcón Nº 2070 - Don Torcuato, Tigre Provincia

de Buenos Aires - TE 0-810-333-5919

Nº lote:

Fecha de vencimiento:

Nombre y número de donante:

Grupo sanguíneo ABO y factor Rh:

Fecha de extracción:

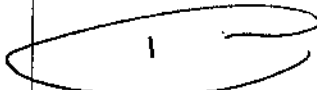
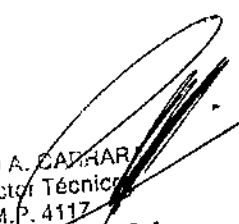
Fecha de vencimiento del material contenido en la

bolsa:

Resultados de test serológicos realizados:



MARIA PAULA BEZZI
Abogada Legal
Fresenius Kabi S.A.

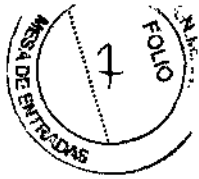



MARIO A. CARRARA
Director Técnico
M.P. 4117
FRESENIUS KABI S.A.



4200
Fresenius Kabi S.A.

REGISTRO DE PRODUCTO
MÉDICO
(DISP. 2318/2004)



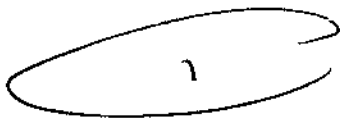
Proyecto de rótulo Bolsas para almacenamiento de plaquetas PM 648-37	Página 2 de 2
---	----------------------

El almacenamiento de pool de concentrado de plaquetas en la bolsa debe ser a 22°C, máximo 5 días, con agitación delicada.


Dir. Téc: Mario Alberto Carrara
Producto médico autorizado por ANMAT PM-648-37
No almacenar a temperaturas mayores a 25°C. Mantener en lugar seco. Manipular con cuidado. No congelar. Proteger de la luz directa del sol.

Venta exclusiva a profesionales e instituciones sanitarias.

Se adjunta fotocopia de rótulo original autorizado por la Autoridad sanitaria del país de origen.




MARIA PAULA BEZZI
Apoderada Legal
Fresenius Kabi S.A.


MARIO A. CARRARA
Director Técnico
M.P. 4117
FRESENIUS KABI S.A.



	Especificação de Matéria Prima	Código 212630600
	Revisão Especificação: 04	Revisão da Etiqueta: 04

Nome do Produto:
Etiqueta Compoflex F730

Dimensões em milímetros

Modelo de etiqueta com impressão completa

Grupo ABO
Grupo ABO

Fecha de la serra
Data da colata

Numero de doador
Numero de doador

Factor Rh
Factor Rh

Fecha de vencimiento
Data de validade

Não perfurar - No perforar
Evitar e apropiarse en la via de salida
Evitar y apropiarse en la via de los líquidos
Artigo de uso único. Destruir após o uso.
No Reutilizar. Destruir después de usar
Prohibido Reprocesar - Prohibido Reprocessar

Compoflex® F730

Contenido
1500 ml
 Paquetes
 24°C
 24°C

Referencia: H-10000
 Avenida Brasil, 1000 - São Paulo - SP
 Av. Rui Barbosa, 1111 - São Paulo - SP
 Rua Eng. Manoel de Góes, 100 - São Paulo - SP
 Telefone: (11) 5082-1111

ANO-MÊS
 ANO-MÊS

FRESENIUS KABI

REF X00000 LOT 71BA04AC00-01

0FR00X0000 71BA04AC00

101,6*

6,4*

104*

* Valores de referência

NOTA: Para impressão do item 7 seguir rigorosamente procedimento 1.24.002 e especificação de produto final.

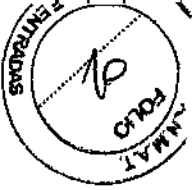
Dimensões em milímetros

- 1 REF: (exemplo X00000)
- 2 LOT: (exemplo 71BA04AC00-01)
- 3 REF: Somente código de barras sem código legível (largura x altura ± 40x10mm)
- 4 LOT: Somente código de barras sem código legível (largura x altura ± 40x10mm).
- 5 REF: Código legível (exemplo 0FR00X0000)
- 6 LOT: Código legível (exemplo 71BA04AC00)
- 7 Número da etiqueta (correspondente ao 1º dígito do código da REF exemplo 0)
- 8 Data de fabricação: (exemplo ano-mês)
- 9 Data de validade: (exemplo ano-mês)

MARIA PAULA BEZZI
Advogada Legal

MARIA PAULA BEZZI
Advogada Legal

4200



Fresenius Kabi S.A.

REGISTRO DE PRODUCTO MEDICO
(DISP. 2318/2004)

<p align="center">Instrucciones de uso Bolsas para almacenamiento de plaquetas PM 648-37</p>	<p align="center">Página 1 de 4</p>
---	-------------------------------------

BOLSA PARA ALMACENAMIENTO DE PLAQUETAS

COMPOFLEX® F730 - Fresenius Kabi

Capacidad: 1300 ml de pool de concentrado de plaquetas
Conservar a temperatura inferior a 25 °C.

Fabricado por:

Fresenius Hemocare Brasil LTDA
Rua Roque Gonzales N°128
Jardim Branca Flor
Itapecerica Da Serra
San Pablo
CEP 06855-690
Brasil

Importado por:

Fresenius Kabi S.A. - Leg N° 648
J. Alarcon N° 2070 - Don Torcuato
Tigre- Pcia de Buenos Aires
TE: 54-11-50939000

Director Técnico: Mario Alberto Carrara
Producto médico autorizado por ANMAT - PM-648-37
No almacenar a temperaturas mayores a 25 °C. Mantener en lugar seco.
Manipular con cuidado.
No congelar.
Proteger de la luz directa del sol.

Venta exclusiva a profesionales e instituciones sanitarias.

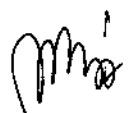
Producto estéril y apirógeno.
Esterilización por vapor.

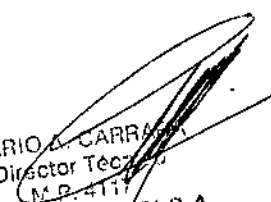
No utilizar si existen signos visibles de deterioro.

Producto médico de un solo uso. No reutilizar. Destruir después de su uso.
Prohibido reprocesar.

La reutilización de dispositivos de un solo uso aumenta el riesgo de contaminación de dichos dispositivos. Esto puede provocar infección que puede causar enfermedad o muerte al paciente, donante o usuario.




MARIA PAULA BEZZI
Apoderada Legal
Fresenius Kabi S.A.


MARIO A. CARRARA
Director Técnico
M.P. 4111
FRESENIUS KABI S.A.



Fresenius Kabi S.A.

REGISTRO DE PRODUCTO MEDICO
(DISP. 2318/2004)

Instrucciones de uso
Bolsas para almacenamiento de plaquetas
PM 648-37

Página 2 de 4

No perforar.

No utilizar elementos cortantes o de perforación (ej: pinzas, tijeras) durante la manipulación de la bolsa.

Utilice la bolsa de acuerdo a protocolos validados del banco de sangre.

La bolsa no se centrifuga.

Utilice técnicas asépticas de conexión y de sellado cuantas vea sea posible durante el proceso.

Antes del uso

Verifique el envase exterior antes de abrir:

- para certificar que se trata del producto correcto.
- Para verificar la fecha de validez.
- Para verificar si hay defectos o daños visibles en el envase exterior.

Abra el envase exterior y verifique los siguientes aspectos:

- defectos o daños visibles en el producto.
- componentes del producto dañados o que no estén ajustados.

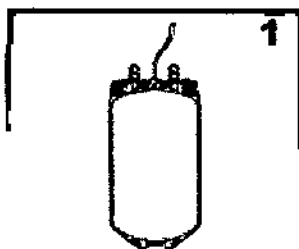
No utilice el producto si alguno de los aspectos mencionados arriba no fueran satisfactorios. Se puede utilizar el producto si todos los aspectos anteriormente citados fueron satisfactorios.

Instrucciones de uso

MARIA PAULA BEZZI
Apoderada Legal
Fresenius Kabi S.A.

MARIO A. CARRARA
Director Técnico
M.P. 4117
FRESENIUS KABI S.A.

<p align="center">Instrucciones de uso Bolsas para almacenamiento de plaquetas PM 648-37</p>	<p align="center">Página 3 de 4</p>
---	-------------------------------------

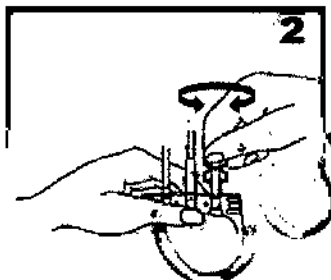


Almacenar el pool de concentrado de plaquetas en la bolsa de almacenamiento de plaquetas Compoflex® F730 (Fig. 1) de acuerdo con las directrices válidas (22°C, máximo 5 días, con agitación suave).

Los conectores del twist-off posibilita que se remueva el pool de concentrado de plaquetas de la bolsa de almacenamiento Compoflex® F730 a través de un penetrador.

Si hay fugas, la unidad debe ser rechazada debido al riesgo de no estar esterilizada.

Instrucciones para abrir los conectores twist-off



- Desinfecte las manos.
- Desinfecte el conector twist-off.
- Sujete el tubo de salida en la parte inferior del conector con una mano.
- Gire la parte superior del conector con la otra mano (fig. 2). La membrana podrá ser perforada con un penetrador.

- Introduzca el penetrador en el tubo de salida estéril con un movimiento de giro constante. Atención: nunca toque la entrada del tubo de salida o en la extremidad del penetrador.

Instrucciones para abrir los conectores (si los hay)



- Sujete el conector en la parte inferior con una mano y con la otra mano sujete la



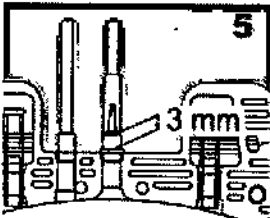
MARIA PAULA BEZZI
Apoderada Legal
Fresenius Kabi S.A.

MARIO A. CARRAR
Director Técnico
M.P. 4117
FRESENIUS KABI S.A.

<p align="center">Instrucciones de uso Bolsas para almacenamiento de plaquetas PM 648-37</p>	<p align="center">Página 4 de 4</p>
---	-------------------------------------

parte superior (fig. 3).

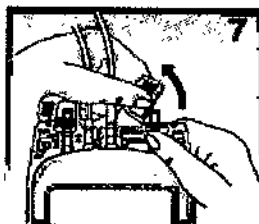
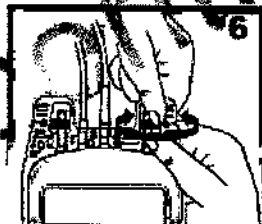
- Empuje la parte superior del conector hacia atrás, hasta que llegue a una inclinación de 90° utilizando el pulgar de la otra mano. De esta forma el conector se partirá.
- Ayude a partir el conector, empujándolo hacia atrás y hacia delante (fig. 4). De este manera el conector partido se dislocará para la parte superior lentamente, permitiendo el paso del concentrado de plaquetas.



- El conector debe moverse por lo menos 3 mm de su posición inicial. Esto se puede constatar visualmente (fig. 5). Atención: compruebe que la punta del conector no selle el paso del concentrado de plaquetas por el

tubo.

Instrucciones para abrir los tubos de salida de transfusión (si los hay)



- Desinfecte las manos.
- Desinfecte la camada protectora del tubo de salida.
- Retire la camada

protectora del tubo de salida (figs. 6 e 7). No es necesario desinfectar el interior del tubo.

- Sujete el tubo de salida por la parte externa, hacia atrás de la faja antideslizante.
- Inserte el penetrador en el tubo de salida estéril en un único movimiento rotativo. Atención: Nunca toque la entrada ni la extremidad del tubo de salida.



MARIA PAULA BEZZI
 Apoderada Legal
 Fresenius Kabi S.A.

Instrucciones de Uso - Español

COMPOFLEX® F730

Bolsa para almacenamiento de plaquetas

La bolsa CompoFlex® F730 de 1,300 ml está proyectada para el almacenamiento de concentrado de pool de plaquetas de acuerdo con las directrices que se encuentran en el "Guía de preparación, utilización y garantía de la calidad de los componentes de sangre", publicado por el Consejo Europeo. La bolsa para almacenamiento de plaquetas CompoFlex® F730 es esterilizada a través de vapor, libre de agentes pirrogénicos y creada para único uso. El tubo del sistema es propio para el uso en técnicas estériles de conexión.

Observaciones generales

- Nunca utilice instrumentos cortantes o de perforación (ej: limas, pinzas, tijeras) durante la manipulación de la bolsa de almacenamiento de plaquetas CompoFlex® F730.
- Utilice la bolsa de almacenamiento de plaquetas CompoFlex® F730 de acuerdo con el recibo validado por el banco de sangre.
- La bolsa de almacenamiento de plaquetas CompoFlex® F730 no se centrifuga.
- Use técnicas estériles de conexión y de sellado cuantas veces sea posible durante el proceso.

Antes del uso

- Verifique el envase exterior antes de abrir
- Para certificarse que se trata del producto correcto;
- Para verificar la fecha de validez;
- Para verificar si hay defectos o daños visibles en el envase exterior.
- No utilice el producto si alguno de los aspectos mencionados arriba no fueron satisfactorios.

Abra el envase exterior y verifique los siguientes aspectos:

- Defectos o daños visibles en el producto.
- Componentes del producto dañados o que no estén

M. A. CARRARA
 Conector Técnico
 M.P. 417
FRESENIUS KABI S.A.

ajustados.

No utilice el producto si alguno de los aspectos mencionados arriba no fueron satisfactorios. Se puede utilizar el producto si todos los aspectos anteriormente citados fueron satisfactorios.

Instrucciones para el uso

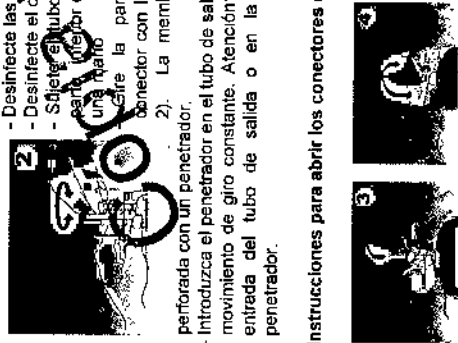


Almacenar el pool de concentrado de plaquetas en la bolsa de almacenamiento de plaquetas CompoFlex® F730 (Fig. 1) de acuerdo con las directrices válidas (22°C, máximo 5 días, con agitación suave).

Los conectores del twist-off que se remueva el pool de concentrado de plaquetas de la bolsa de almacenamiento CompoFlex® F730 a través de un penetrador. Si hay fugas, la unidad debe ser rechazada debido al riesgo de no estar esterilizada.

Instrucciones para abrir los conectores twist-off

- Desinfecte las manos.
- Desinfecte el conector twist-off.
- Sujete el tubo de salida en la parte inferior del conector con una mano.
- Sujete la parte superior del conector con la otra mano (fig. 2). La membrana podría ser perforada con un penetrador.
- Introduzca el penetrador en el tubo de salida estéril con un movimiento de giro constante. Atención: nunca toque la entrada del tubo de salida o en la extremidad del penetrador.



Instrucciones para abrir los conectores (si los hay)

- Sujete el conector en la parte inferior con una mano y con la otra mano sujete la

parte superior (fig. 3).

- Empuje la parte superior del conector hacia atrás, hasta que llegue a una inclinación de 90° utilizando el pulgar de la otra mano. De esta forma el conector se parará.
- Ayude a partir el conector, empujándolo hacia atrás y hacia delante (fig. 4). De esta manera el conector partido se dislocará para la parte superior lentamente, permitiendo el paso del concentrado de plaquetas.

- El conector debe moverse por lo menos 3 mm de su posición inicial. Esto se puede constatar visualmente (fig. 5). Atención: compruebe que la punta del conector no pellene el paso del concentrado de plaquetas por el tubo.

Instrucciones para abrir los tubos de salida de transfusión (si los hay)

- Desinfecte las manos.
- Desinfecte la camada protectora del tubo de salida.
- Retire la camada protectora del tubo de salida (figs. 6 e 7). No es necesario desinfectar el interior del tubo.
- Sujete el tubo de salida por la parte externa, hacia atrás de la taja antideslizante.
- Inserte el penetrador en el tubo de salida estéril en un único movimiento rotativo. Atención: Nunca toque la entrada ni la extremidad del tubo de salida.



Instrucciones de las condiciones de almacenamiento y transporte

- No almacenar en temperaturas superiores a 25°C.
- Manipular con cuidado.
- No congelar.
- Proteger de la luz directa del sol.

Explicación de los símbolos utilizados en las etiquetas

	Consulte los documentos adjuntos		Representante europeo
	Prohibido su uso para una bolsa vez para un solo paciente		Compañía Italiana (DEHP) Di (2-antioxibisfenilo) (DEHP)
	Via de los fluidos estéril esterilización por vaporización o calor seco		Esta lada hecha arriba
	Fecha de fabricación		No utilizar si el dispositivo muestra algún signo de deterioro
	Fecha de caducidad		Adaptado en las vías de los líquidos
	Número de lote		No utilice un conector ni unas líneas para abrir el envoltorio
	Número de catálogo		Fragil Tratar con cuidado
	Prestabilidad		Fabricante
	Capsula		No ventilar
	Una vez abierto la caja y la bolsa PE, utilizar en 30 días		Bolsa de la sangre
	Almacenar entre 2°C y 8°C		Bolsa de plaquetas
	Almacenar alejado de la luz del sol		
	Mantener en un lugar seco		

CE
 Producto aprobado de acuerdo con la directiva CE 93/42/EEC Anexo II Artículo 3, Sistema de Calidad Organo certificado no. 0123

La validación de los dispositivos de un solo uso sumada al riesgo de contaminación de dichos dispositivos. Esto puede provocar infecciones que pueden causar enfermedad o muerte al paciente, depende a su vez.

Este producto contiene DEHP (2,2-bis(4-hidroxifenilo)propano), un plastificante de la su superficie puede ser liberado. Este producto puede ser utilizado para la transfusión de sangre humana. El producto puede ser utilizado para la transfusión de sangre humana en la medida que el fabricante haya demostrado que el producto cumple con los requisitos de seguridad.



Fresenius Kabi S.A.
 Rua Roque Durval, 128
 Vila de São - SP - Brasil
 CEP: 09955-800 - CEP: 09.991 (07/0011-84)
 Fax: 55 (11) 2103-8001 Fax: 55 (11) 2103-8002
 freseki@br.freseki.com

4200





Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas,
Regulación e Institutos
A.N.M.A.T.

ANEXO III
CERTIFICADO

Expediente Nº: 1-47-9299-12-8

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT) certifica que, mediante la Disposición Nº **4200** y de acuerdo a lo solicitado por Fresenius Kabi S.A. se autorizó la inscripción en el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica (RPPTM), de un nuevo producto con los siguientes datos identificatorios característicos:

Nombre descriptivo: Bolsa para almacenamiento de plaquetas.

Código de identificación y nombre técnico UMDNS: 12-500 Bolsas médicas.

Marca(s) de (los) producto(s) médico(s): Fresenius Kabi.

Clase de Riesgo: Clase III.

Indicación/es autorizada/s: Las Bolsas son utilizadas para el almacenamiento de pool de concentrado de plaquetas.

Modelo(s): Bolsa para almacenamiento de plaquetas Compoflex F730

Período de vida útil: 24 meses.

Condición de expendio: Venta Exclusiva a Profesionales e Instituciones Sanitarias.

Nombre del fabricante: Fresenius Hemocare Brasil LTDA

Lugar/es de elaboración: Rua Roque Gonzales Nº 128. Jardim Branca Flor 06855-690, Itapeperica Da Serra, San Pablo, Brasil.

Se extiende a Fresenius Kabi S.A. el Certificado PM-648-37 en la Ciudad de Buenos Aires, a **01 JUL 2013**, siendo su vigencia por cinco (5) años a contar de la fecha de su emisión.

DISPOSICIÓN Nº

4200

W. Singh
Dr. OTTO A. LORSINGHER
SUB-INTERVENTOR
A.N.M.A.T.