



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

Disposición

Número:

Referencia: EX-2021-04234129-APN-DGA#ANMAT

VISTO el EX-2021-04234129-APN-DGA#ANMAT del Registro de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma PHARMADORF S.A. solicita la aprobación de nuevos proyectos de prospectos e información para el paciente para la Especialidad Medicinal denominada T+D+H DORF / TOBRAMICINA – DEXAMETASONA – HIALURONATO DE SODIO, Forma Farmacéutica y Concentración: SOLUCIÓN OFTÁLMICA ESTÉRIL / TOBRAMICINA 0.3 g % – DEXAMETASONA (COMO DEXAMETASONA 21 FOSFATO DISODICO) 0.1 g % – HIALURONATO DE SODIO 0.3 g %; aprobada por Certificado N° 50.876.

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 Investigación Clínica y Gestión del 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 1°. – Autorízase a la firma PHARMADORF S.A. propietaria de la Especialidad Medicinal denominada T+D+H DORF / TOBRAMICINA – DEXAMETASONA – HIALURONATO DE SODIO, Forma Farmacéutica y Concentración: SOLUCIÓN OFTÁLMICA ESTÉRIL / TOBRAMICINA 0.3 g % – DEXAMETASONA (COMO DEXAMETASONA 21 FOSFATO DISODICO) 0.1 g % – HIALURONATO DE SODIO 0.3 g %; el nuevo proyecto de prospecto obrante en el documento IF-2023-48685640-APN-DERM#ANMAT e información para el paciente obrante en el documento IF-2023-48685666-APN-DERM#ANMAT.

ARTICULO 2°. – Practíquese la atestación correspondiente en el Certificado N°50.876, cuando el mismo se presente acompañado de la presente Disposición.

ARTICULO 3°. - 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-2021-04234129-APN-DGA#ANMAT

Js

ab

T+D+H Dorf®

Tobramicina 0,3%
Dexametasona (como 21 fosfato disódico) 0,1%
Hialuronato de Sodio 0,3%

Solución Oftálmica Estéril

Industria Argentina Venta bajo receta

COMPOSICIÓN

Cada 100 ml de solución oftálmica estéril contiene:

Tobramicina.....	0,3 g
Dexametasona (como Dexametasona 21 fosfato disódico).....	0,1 g
Hialuronato de Sodio.....	0,3 g
Excipientes:	
Sorbato de potasio, Ácido bórico, Cloruro de sodio,	
Aceite de castor polihidroxiado, Agua destilada	c.s.

INDICACIONES

T+D+H DORF® está especialmente indicado en el tratamiento de procesos inflamatorios oculares donde estén indicados los corticoides y en las infecciones oculares superficiales o bien donde existe riesgo de infección ocular.

La sensibilidad de los gérmenes a los antibióticos es un aspecto dinámico y puede sufrir variaciones dependiendo del tipo de microorganismo, del sitio de inicio de la infección (hospitalaria o de la comunidad) y del patrón de usos y costumbres del fármaco analizado.

Por lo tanto, se recomienda verificar los perfiles de sensibilidad local y las recomendaciones nacionales e internacionales actualizadas de tratamiento antimicrobiano antes de prescribir T+D+H DORF® (tobramicina, dexametasona, hialuronato de sodio).

El análisis de sensibilidad más pertinente es el provisto por el laboratorio institucional de bacteriología ya que refleja con mayor certeza la situación epidemiológica del lugar en el que se realiza la prescripción; o bien, como alternativa, análisis locales, regionales o nacionales, tales como los obtenidos a través de la "Red Nacional de Vigilancia de la Resistencia a los Antimicrobianos WHONET Argentina".

(Red WHONET: <http://antimicrobianos.com.ar/category/resistencia/whonet/#>)

Las recomendaciones de tratamiento antimicrobiano son habitualmente generadas por los Servicios de Infectología, los Comités de Control de Infecciones institucionales o Sociedades Científicas reconocidas."

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Antibiótico y antiinflamatorio de acción tópica.

CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS

Propiedades

Los estudios *in vitro* han demostrado que la Tobramicina posee actividad contra cepas sensibles de los siguientes microorganismos patógenos oftálmicos: Estafilococos como *S. aureus* y *S. epidermidis* (coagulasa positivo y negativo) incluyendo algunos de la penicilina. Estreptococos incluyendo algunos del grupo A beta hemolíticos, algunas especies no hemolíticas y algunas especies de *Streptococcus pneumoniae*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Escherichia coli*, *Klebsiella pneumoniae*, *Enterobacter aerogenes*, *Proteus mirabilis*, *Morganella morganii*, la mayoría de las cepas de *Proteus vulgaris*, *Haemophilus influenzae* y *H. Aegyptus*, *Moraxella lacunata*, *Acinetobacter calcoaceticus* y algunas cepas de la especie *Neisseria*. Los estudios de susceptibilidad bacteriana indican que muchos microorganismos resistentes a la gentamicina, conservan la sensibilidad a la tobramicina. Aunque aún no ha surgido una población bacteriana significativamente resistente a la tobramicina, no se descarta su aparición con el uso prolongado.

Los corticoides oculares están indicados en inflamaciones de la conjuntiva palpebral y bulbar, córnea, y segmento anterior del globo donde el riesgo inherente del uso de un corticoide en ciertas conjuntivitis infecciosas se acepta para obtener disminución del edema e infiltración.

Se indica también para tratar la uveítis crónica anterior e injuria de la córnea provocada por productos químicos, radiaciones, quemaduras térmicas o penetración de cuerpo extraño. La utilización de la asociación antibiótico-corticoide es indicada cuando existe alto riesgo de infección ocular superficial o cuando existe la expectativa de la presencia de bacterias potencialmente peligrosas en el ojo.

DOSIFICACIÓN Y ADMINISTRACIÓN

Solución oftálmica estéril: en casos leves a moderados se aconseja instilar 1 a 2 gotas en el/los saco/s conjuntival/es cada 4-6 horas. Durante las primeras 24 a 48 horas la dosis podrá aumentarse a 1 o 2 gotas en el ojo u ojos afectados cada 2 horas hasta observar mejoría. A partir de ese momento, el tratamiento debe ser reducido antes de suspenderlo. No discontinuar su uso prematuramente.

PRECAUCIONES Y ADVERTENCIAS

Para los pacientes

- La Solución oftálmica estéril es de uso tópico ocular únicamente.
- No utilizar si el precinto de seguridad se halla alterado.
- Evitar que la punta del gotero toque cualquier superficie ya que de esta manera podría contaminarse con bacterias comunes que también pueden causar infecciones oculares. La utilización de suspensiones oftálmicas contaminadas puede producir un serio daño al ojo y una subsecuente pérdida de la visión.
- El uso prolongado puede producir un excesivo crecimiento de organismos no susceptibles, incluso hongos. En caso de producirse sobreinfección, se debe iniciar la terapia correspondiente.

Administrar con precaución en pacientes con hipersensibilidad manifiesta a los aminoglucósidos. El uso prolongado de esteroides por vía tópica puede causar aumento de la presión ocular, con daño del nervio óptico y defectos de la agudeza y campo visual. Es aconsejable que se controle frecuentemente la presión intraocular.

Embarazo: se han realizado estudios de reproducción en animales, pero hasta el momento no existen estudios adecuados y bien controlados en mujeres embarazadas. Debido a que los estudios realizados en animales no siempre pueden predecir lo que sucederá en humanos, este medicamento sólo deberá ser usado si es estrictamente necesario.

Lactancia: hasta el momento se desconoce si los fármacos que componen este medicamento se excretan en la leche materna. Se deberá evaluar la relación costo-beneficio frente a la decisión de discontinuar la lactancia o el uso del producto dependiendo de la importancia que el mismo tenga para la madre.

Uso pediátrico: no ha sido establecida la eficacia y seguridad en niños.

REACCIONES ADVERSAS

Pueden ocurrir reacciones adversas debidas al corticoide, al antibiótico o a la combinación de ambos. Los efectos adversos más frecuentes son toxicidad ocular localizada e hipersensibilidad, incluyendo hinchazón y picazón en párpado y eritema conjuntival. Estas reacciones ocurren en menos del 4% de pacientes. Pueden ocurrir reacciones similares con la administración tópica de otros aminoglucósidos.

Si se administra Tobramicina en forma tópica concomitante con aminoglucósidos por vía sistémica, se debe monitorear la concentración sérica total.

El uso prolongado de corticoides puede provocar la elevación de la presión intraocular con posible desarrollo de glaucoma, e infrecuentemente daño del nervio óptico y demora en la cicatrización de las heridas.

Infecciones secundarias: pueden desarrollarse infecciones secundarias luego del uso combinado de antibióticos y corticoides. Es posible la aparición de infecciones fúngicas en la córnea después del uso prolongado de corticoides, y esto debe considerarse si persiste una ulceración corneal. También ocurren infecciones oculares bacterianas secundarias.

Coriorretinopatía serosa central: La coriorretinopatía serosa central (CSCR) se ha descrito recientemente después de la administración local de corticosteroides por vía inhalada e intranasal, epidural, intraarticular, cutánea tópica y periocular. Es un efecto secundario poco común que ocurre con todas las formulaciones.

La CSCR se caracteriza por la acumulación de líquido subretiniano en el polo posterior del fondo de ojo, lo que finalmente causa desprendimiento de retina. La CSCR generalmente afecta a un solo ojo y puede hacer que la visión sea borrosa y distorsionada, y los objetos a menudo parecen más pequeños y distorsionados en el ojo afectado. Los pacientes también pueden tener dificultades con las luces brillantes y la sensibilidad al contraste.

CONTRAINDICACIONES

No debe utilizarse en presencia de lesiones infecciosas tuberculosas del ojo, varicela, herpes simple, Vaccinia virus y en otras enfermedades virales de córnea y conjuntiva. La administración tópica de esteroides también está contraindicada en infecciones agudas purulentas de la conjuntiva y párpados causadas por gérmenes resistentes a la tobramicina; si existe sospecha de infección fúngica y en pacientes con hipersensibilidad a cualquiera de sus componentes.

INTERACCIONES

- Antiglaucomatosos.
- Anticolinérgicos: atropina y compuestos relacionados.
- Lentes de contacto.

SOBREDOSIS

Los signos y síntomas clínicos aparentes por sobredosis son similares a las reacciones adversas observadas en algunos pacientes. Ante la eventualidad de una sobredosificación, concurrir al hospital más cercano o comunicarse con los Centros de Toxicología:

- Hospital de Pediatría Dr. Ricardo Gutiérrez: (011) 4962-6666 / 2247
- Hospital Dr. Pedro de Elizalde (ex Casa Cuna), Tel.: (011) 4300-2115
- Hospital Prof. Alejandro Posadas: (011) 4654-6648 / 4658-7777

CONSERVACIÓN

Conservar en heladera (2-8°C).

PRESENTACIÓN

Envase conteniendo 5,0 y 10,0 ml de solución oftálmica estéril por 1, 50 y 100 frascos goteros, siendo las dos últimas de uso hospitalario exclusivo.

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

Elaborado en Valentin Torra 4880. Parque Industrial Gral. Belgrano, Paraná, Entre Ríos, Argentina. Alternativamente en Suboficial Perdomo 1619, Ituzaingó, Buenos Aires.

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud – ANMAT. Certificado N° 50.876.

Reporte cualquier evento adverso al correo: farmacovigilancia@pharmadorf.com.ar

Virrey Loreto 3878 – C1427DXF – Buenos Aires, Argentina.
Dirección Técnica: Carla Tizzoni – Farmacéutica



TIZZONI Carla Antonella
CUIL 23304943114



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

Hoja Adicional de Firmas
Anexo

Número:

Referencia: EX-2021-04234129 PROSP

El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 2 pagina/s.

Digitally signed by Gestion Documental Electronica
Date: 2023.05.01 10:45:02 -03:00

Digitally signed by Gestion Documental
Electronica
Date: 2023.05.01 10:45:03 -03:00

INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE

T+D+H Dorf®
Tobramicina 0,3%
Dexametasona (como 21 fosfato disódico) 0,1%
Hialuronato de Sodio 0,3%

Suspensión Oftálmica Estéril

Expedido Bajo Receta Médica

Lea cuidadosamente el prospecto antes de empezar con su tratamiento, la información contenida es importante para usted.

Antes de usar este medicamento

Consulte a su médico tratante y lea cuidadosamente la siguiente información.

- Conserve este prospecto, es posible que tenga que volver a leerlo.
- Si tiene más preguntas, consulte a su médico, farmacéutico o enfermero.
- Este medicamento se le ha recetado únicamente a usted. No se lo pase a otras personas.
- Si experimenta efectos secundarios, consulte a su médico, farmacéutico o enfermero. Esto incluye los posibles efectos secundarios que no se mencionan en este prospecto.
- Informe a su médico tratante los medicamentos que está tomando o ha tomado recientemente, incluyendo los medicamentos adquiridos sin receta médica.

1. ¿Qué es y para qué se utiliza T+D+H Dorf®?

T+D+H Dorf® es una suspensión para uso oftálmico (en ojos), que contiene:

- Tobramicina, un antibiótico aminoglucósido que actúa eliminando las bacterias que causan infecciones.
- Dexametasona, un corticosteroide que es un agente antiinflamatorio que ayuda a aliviar la inflamación y enrojecimiento.

Este medicamento se utiliza para tratar infecciones superficiales del ojo y de las partes que rodean al ojo (como párpados, etc.).

Los antibióticos se utilizan para tratar infecciones bacterianas y no sirven para tratar infecciones víricas como la gripe o el catarro.
Es importante que siga las instrucciones relativas a la dosis, el intervalo de administración y la duración del tratamiento indicadas por su médico.
No guarde ni reutilice este medicamento. Si una vez finalizado el tratamiento le sobra antibiótico, devuélvalo a la farmacia para su correcta eliminación.
No debe tirar los medicamentos por el desagüe ni a la basura.

La sensibilidad de los gérmenes a los antibióticos es un aspecto dinámico y puede sufrir variaciones dependiendo del tipo de microorganismo, del sitio de inicio de la infección (hospitalaria o de la comunidad) y del patrón de usos y costumbres del fármaco analizado.

Por lo tanto, se recomienda verificar los perfiles de sensibilidad local y las recomendaciones nacionales e internacionales actualizadas de tratamiento antimicrobiano antes de prescribir **T+D+H Dorf® (tobramicina, dexametasona, hialuronato de sodio)**.

El análisis de sensibilidad más pertinente es el provisto por el laboratorio institucional de bacteriología ya que refleja con mayor certeza la situación epidemiológica del lugar en el que se realiza la prescripción; o bien, como alternativa, análisis locales, regionales o nacionales, tales como los obtenidos a través de la "Red Nacional de Vigilancia de la Resistencia a los Antimicrobianos WHONET Argentina". (Red WHONET: <http://antimicrobianos.com.ar/category/resistencia/whonet/#>)

Las recomendaciones de tratamiento antimicrobiano son habitualmente generadas por los Servicios de Infectología, los Comités de Control de Infecciones institucionales o Sociedades Científicas reconocidas."

2. ¿Qué necesita saber antes de usar T+D+H Dorf®?

Recuerda antes de usar **T+D+H Dorf®**.

- La solución oftálmica estéril es de uso tópico ocular únicamente (en ojos).
- No utilizar si el precinto de seguridad se encuentra alterado.
- Evitar que la punta del gotero toque cualquier superficie, ya que de esta manera podría contaminarse con bacterias comunes que también pueden causar infecciones oculares. La utilización de suspensiones oftálmicas contaminadas puede producir un serio daño al ojo y una subsecuente pérdida de visión.
- El uso prolongado puede producir un excesivo crecimiento de organismos no susceptibles, incluso hongos. En caso de producirse sobreinfección, se debe iniciar la terapia correspondiente.
- Tener precaución con el uso del medicamento, si presentas hipersensibilidad manifiesta a los aminoglucósidos.
- El uso prolongado de esteroides por vía tópica puede causar aumento de la presión ocular, con daño del nervio óptico y defectos de la agudeza y campo visual. Es aconsejable que se controle frecuentemente la presión intraocular.

T+D+H Dorf® no debe utilizarse en presencia de:

- lesiones infecciosas tuberculosas del ojo, varicela, herpes simple, Vaccinia virus y en otras enfermedades virales de córnea y conjuntiva.
- La administración tópica de esteroides también está contraindicada en infecciones agudas purulentas de la conjuntiva y párpados causadas por gérmenes resistentes a la tobramicina; si existe sospecha de infección fúngica (por hongos).
- En pacientes con hipersensibilidad a cualquiera de sus componentes.

3. ¿Puedo usar otros medicamentos mientras uso T+D+H Dorf®?

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

Se han observado interacciones con el uso simultáneo de **T+D+H Dorf®** y:

- Tratamientos para glaucoma (Antiglaucomatosos).
- Anticolinérgicos: atropina y compuestos relacionados.
- Lentes de contacto.

4. ¿Cuál es la dosis recomendada de T+D+H Dorf®?

Siga exactamente las instrucciones de administración indicadas por su médico o farmacéutico. En caso de duda, consulte de nuevo a su médico o farmacéutico.

La dosis recomendada es:

- En casos leves a moderados se aconseja instilar 1 a 2 gotas en el/los saco/s conjuntival/es cada 4-6 horas. Durante las primeras 24 a 48 horas la dosis podrá aumentarse a 1 o 2 gotas en el ojo u ojos afectados cada 2 horas hasta observar mejoría. A partir de ese momento, el tratamiento debe ser reducido antes de suspenderlo. No discontinuar su uso prematuramente.

5. ¿Cómo debo aplicar T+D+H Dorf®?

Para la correcta aplicación de T+D+H Dorf® siga los pasos indicados:

1. Lávese las manos.
2. Tome el frasco de T+D+H Dorf® y un espejo.
3. Sostenga el frasco, boca abajo, entre el pulgar y el resto de los dedos.
4. Inclina la cabeza hacia atrás. Separe suavemente el párpado del ojo con un dedo hasta que se forme una bolsa entre el párpado y su ojo, en la que deberá caer la gota.
5. No toque el ojo o el párpado, zonas próximas ni otras superficies con el cuentagotas. Las gotas podrían contaminarse.
7. Apriete suavemente la base del frasco con el dedo índice para que caiga una gota cada vez.
8. Después de utilizar T+D+H Dorf®, presione con el dedo el borde del ojo junto a la nariz. Esto ayuda a evitar que este colirio pase al resto del cuerpo.
9. Si se aplica gotas en ambos ojos, repita todos los pasos anteriores con el otro ojo.
10. Cierre bien el frasco inmediatamente después de utilizar el producto.

Si una gota cae fuera del ojo, inténtelo de nuevo. Evite el contacto con las lentes de contacto.

6. ¿Cuáles son los posibles efectos indeseables que puedo presentar con T+D+H Dorf®?

Al igual que todos los medicamentos, T+D+H Dorf® puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los presentan.

Los efectos adversos más frecuentes son:

- Toxicidad ocular localizada e hipersensibilidad, incluyendo hinchazón y picazón en el párpado y eritema conjuntival.
- Pueden ocurrir reacciones similares con la administración tópica de otros aminoglucósidos.
- Si se administra Tobramicina en forma tópica concomitante con aminoglucósidos por vía sistémica, se debe monitorear la concentración sérica total (en sangre).

- El uso prolongado de corticoides puede provocar la elevación de la presión intraocular con posible desarrollo de glaucoma, e infrecuentemente daño del nervio óptico y demora en la cicatrización de las heridas.

Infecciones secundarias: pueden desarrollarse infecciones secundarias luego del uso combinado de antibióticos y corticoides. Es posible la aparición de infecciones causadas por hongos (fúngicas) en la córnea después del uso prolongado de corticoides, y esto debe considerarse si persiste una ulceración corneal. También ocurren infecciones oculares bacterianas secundarias.

Coriorretinopatía serosa central: se ha descrito recientemente después de la administración local de corticosteroides por vía inhalada e intranasal, epidural, intraarticular, cutánea tópica y periocular. Es un efecto secundario poco común que ocurre con todas las formulaciones. Los síntomas que sugieren la presencia de coriorretinopatía, son:

- Visión borrosa o distorsionada (los objetos a menudo parecen más pequeños y distorsionados en el ojo afectado).
- Dificultades para observar luces brillantes.
- La afección se presenta en un solo ojo.

Comunicación de reportes de efectos indeseables

Es importante comunicar cualquier efecto indeseable relacionado con **T+D+H Dorf®** al área de Farmacovigilancia de Laboratorios PharmaDorf S.A. al siguiente correo: farmacovigilancia@pharmadorf.com.ar.

De forma alternativa esta información o cualquier inconveniente con el producto se puede notificar al llenar la ficha que está en la página Web de la ANMAT:

- <http://www.anmat.gov.ar/farmacovigilancia/Notificar.asp>
- Correo electrónico: snfvq@anmat.gov.ar
- O llamar al servicio ANMAT RESPONDE: 0800-333-1234

7. ¿Puedo utilizar T+D+H Dorf® durante el embarazo o lactancia?

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

T+D+H Dorf® solamente se deberá utilizar durante el embarazo o el periodo de lactancia cuando, a criterio médico, el beneficio para la madre justifique el riesgo potencial para el feto o el niño.

8. ¿Qué sucede si me administró más cantidad de T+D+H Dorf® de la indicada?

Los signos y síntomas clínicos aparentes por sobredosis son similares a las reacciones adversas observadas en algunos pacientes. Si toma una dosis excesiva del medicamento informe a su médico u obtenga ayuda médica de inmediato.

Ante una situación de sobredosificación, acuda al hospital más cercano o comuníquese a los Centros Toxicología;

- Hospital de Niños Dr. Ricardo Gutiérrez, Tel.: (011) 4962-6666/2247,
- Hospital Dr. Pedro de Elizalde (ex Casa Cuna), Tel.: (011) 4300-2115,
- Hospital Nacional Prof. Dr. Alejandro Posadas, Tel.: (011) 4654-6648/4658-7777.

9. ¿Cómo se debe conservar T+D+H Dorf®?

Conservar en heladera (2-8°C).

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

ESTE MEDICAMENTO DEBE SER UTILIZADO EXCLUSIVAMENTE BAJO PRESCRIPCIÓN Y VIGILANCIA MÉDICA.

Contenido del envase e información adicional.

Composición de **T+D+H Dorf®**

- Cada ml de Suspensión Oftálmica contiene: Tobramicina, Dexametasona (como Dexametasona 21 fosfato disódico), Hialuronato de sodio.
- Otros componentes: Sobato de potasio, ácido bórico, cloruro de sodio, aceite de castor polihidroxiado, agua destilada.

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud – ANMAT. Certificado N° 50.876



Virrey Loreto 3878 – C1427DXF – Buenos Aires, Argentina.
Dirección Técnica: Carla Tizzoni – Farmacéutica



TIZZONI Carla Antonella
CUIL 23304943114

Página 5 de 5



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

Hoja Adicional de Firmas
Anexo

Número:

Referencia: EX-2021-04234129 INF PTE

El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 5 pagina/s.

Digitally signed by Gestion Documental Electronica
Date: 2023.05.01 10:45:16 -03:00

Digitally signed by Gestion Documental
Electronica
Date: 2023.05.01 10:45:17 -03:00