



**República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional**  
2018 - Año del Centenario de la Reforma Universitaria

**Disposición**

**Número:** DI-2018-5070-APN-ANMAT#MS

CIUDAD DE BUENOS AIRES  
Viernes 18 de Mayo de 2018

**Referencia:** 1-0047-0000-001263-18-2

---

VISTO el Expediente N° 1-0047-0000-001263-18-2 del Registro de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

**CONSIDERANDO:**

Que por las presentes actuaciones la firma LABORATORIOS CASASCO S.A.I.C., solicita la aprobación de nuevos proyectos de información para el paciente para la Especialidad Medicinal denominada PELMEC PLUS / AMLODIPINA - ATORVASTATINA Forma farmacéutica y concentración: COMPRIMIDOS RECUBIERTOS, 5/10 mg: AMLODIPINA (COMO AMLODIPINA BESILATO 6,93 mg) 5 mg – ATORVASTATINA (COMO ATORVASTATINA CALCICA 10,34 mg) 10 mg; 5/20 mg: AMLODIPINA (COMO AMLODIPINA BESILATO 6,93 mg) 5 mg - ATORVASTATINA (COMO ATORVASTATINA CALCICA 20,68 mg) 20 mg; 10/10 mg: AMLODIPINA (COMO AMLODIPINA BESILATO 13,86 mg) 10 mg - ATORVASTATINA (COMO ATORVASTATINA CALCICA 10,34 mg) 10 mg; 10/20 mg: AMLODIPINA (COMO AMLODIPINA BESILATO 13,86 mg) 10 mg - ATORVASTATINA (COMO ATORVASTATINA CALCICA 20,68 mg) 20 mg; aprobada por Certificado N° 55.581.

Que los proyectos presentados se encuadran dentro de los alcances de las normativas vigentes, Ley de Medicamentos 16.463, Decreto 150/92 y la Disposición N°: 5904/96 y Circular N° 4/13.

Que la Dirección de Evaluación y Registro de Medicamentos ha tomado la intervención de su competencia.

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por el Decreto N° 1490/92 y 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 1º. – Autorízase a la firma LABORATORIOS CASASCO S.A.I.C., propietaria de la Especialidad Medicinal denominada PELMEC PLUS / AMLODIPINA - ATORVASTATINA Forma farmacéutica y concentración: COMPRIMIDOS RECUBIERTOS, 5/10 mg: AMLODIPINA (COMO AMLODIPINA BESILATO 6,93 mg) 5 mg – ATORVASTATINA (COMO ATORVASTATINA CALCICA 10,34 mg) 10 mg; 5/20 mg: AMLODIPINA (COMO AMLODIPINA BESILATO 6,93 mg) 5 mg - ATORVASTATINA (COMO ATORVASTATINA CALCICA 20,68 mg) 20 mg; 10/10 mg: AMLODIPINA (COMO AMLODIPINA BESILATO 13,86 mg) 10 mg - ATORVASTATINA (COMO ATORVASTATINA CALCICA 10,34 mg) 10 mg; 10/20 mg: AMLODIPINA (COMO AMLODIPINA BESILATO 13,86 mg) 10 mg - ATORVASTATINA (COMO ATORVASTATINA CALCICA 20,68 mg) 20 mg; el nuevo proyecto de información para el paciente obrante en el documento IF-2018-15238900-APN-DERM#ANMAT.

ARTICULO 2º. – Practíquese la atestación correspondiente en el Certificado N° 55.581, cuando el mismo se presente acompañado de la presente Disposición.

ARTICULO 3º. - Regístrese; por el Departamento de Mesa de Entradas notifíquese al interesado, haciéndole entrega de la presente Disposición y e información para el paciente. Gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica a sus efectos. Cumplido, archívese.

EXPEDIENTE N° 1-0047-0000-001263-18-2

Jfs

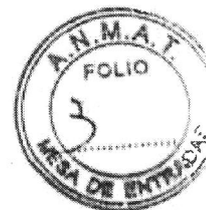
Digitally signed by LEDE Roberto Luis  
Date: 2018.05.18 09:22:36 ART  
Location: Ciudad Autónoma de Buenos Aires

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: 2018.05.18 09:22:36 -03'00'

ORIGINAL

INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE  
-CONSULTE A SU MÉDICO -



PELMEC PLUS  
AMLODIPINA – ATORVASTATINA  
5/10 mg, 5/20 mg, 10/10 mg ,10/20 mg  
*Comprimidos recubiertos*

Venta Bajo Receta

Industria Argentina

Lea esta información para el paciente antes de comenzar a tomar **PELMEC PLUS** y cada vez que repita la receta, ya que puede haber nueva información. Esta información no reemplaza a su conversación con el médico sobre su enfermedad o su tratamiento.

**Fórmulas:**

Cada comprimido recubierto x 5/10 mg contiene:

Amlodipina (como Amlodipina besilato 6,93 mg) 5 mg – Atorvastatina (como Atorvastatina cálcica 10,34 mg) 10 mg. Excipientes: Estearato de magnesio, Talco, Propilenglicol, Dióxido de titanio, Hidroxipropilmetilcelulosa, Celulosa microcristalina, Polietilenglicol 6000, Hidroxipropilcelulosa, Dióxido de silicio coloidal, Fosfato bicálcico, Óxido de hierro amarillo, Povidona K 30, Crospovidona, Manitol.

Cada comprimido recubierto x 5 /20 mg contiene:

Amlodipina (como Amlodipina besilato 6,93 mg) 5 mg – Atorvastatina (como Atorvastatina cálcica 20,68 mg) 20 mg. Excipientes: Estearato de magnesio, Talco, Propilenglicol, Dióxido de titanio, Hidroxipropilmetilcelulosa, Celulosa microcristalina, Polietilenglicol 6000, Hidroxipropilcelulosa, Dióxido de silicio coloidal, Fosfato bicálcico, Óxido de hierro rojo, Povidona K 30, Crospovidona, Manitol.

Cada comprimido recubierto x 10 /10 mg contiene:

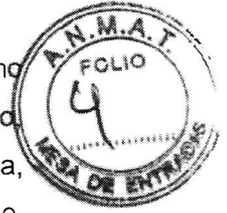
Amlodipina (como Amlodipina besilato 13,86 mg) 10 mg – Atorvastatina (como Atorvastatina cálcica 10,34 mg) 10 mg. Excipientes: Hidroxipropilcelulosa, Manitol, Fosfato bicálcico, Celulosa microcristalina, Povidona K 30, Crospovidona, Talco, Estearato de magnesio, Dióxido de titanio, Propilenglicol, Hidroxipropilmetilcelulosa, Polietilenglicol 6000, Óxido de hierro rojo.

LABORATORIOS CASASCO S.A.  
ADRIANA C. CARANTO  
APROBADA

LABORATORIOS CASASCO SAIC  
IF-2018-15238900-APN-DEMA#ANMAT  
DR. ALEJANDRO DANIEL SANTARELLI  
FARMACÉUTICO  
CO-DIRECTOR TÉCNICO  
MAT DR01 15.497

Cada comprimido recubierto x 10 /20 mg contiene:

Amlodipina (como Amlodipina besilato 13,86 mg) 10 mg – Atorvastatina (como Atorvastatina cálcica 20,68 mg) 20 mg. Excipientes: Estearato de magnesio, Talco, Propilenglicol, Dióxido de titanio, Hidroxipropilmetilcelulosa, Celulosa microcristalina, Polietilenglicol 6000, Hidroxipropilcelulosa, Dióxido de silicio coloidal, Fosfato bicálcico, Óxido de hierro amarillo, Povidona K 30, Crospovidona, Manitol.



### ¿Qué es PELMEC PLUS y para qué se usa?

Es un medicamento antihipertensivo combinado que contiene amlodipina, un bloqueante de los canales de calcio y Atorvastatina, una enzima que controla la síntesis hepática de colesterol. Se utiliza para el tratamiento de la hipertensión arterial y/o angina crónica o vasoespástica asociada/s con hipercolesterolemia y/o dislipidemia.

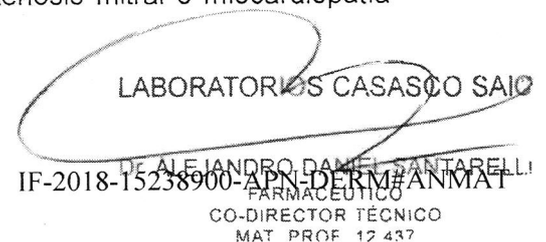
### Antes de usar PELMEC PLUS

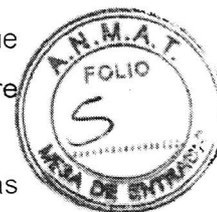
#### **No use PELMEC PLUS si**

- Tiene hipersensibilidad conocida a la amlodipina, a la atorvastatina o a cualquier otro componente de su formulación.
- Hipotensión severa, estenosis aórtica, insuficiencia cardíaca congestiva, insuficiencia hepática severa.
- Enfermedad hepática activa o aumento de las enzimas hepáticas de origen desconocido.
- Mujeres en edad fértil: puede ser administrado únicamente si se utilizan medidas anticonceptivas adecuadas.
- Si está embarazada.

### **Tenga especial cuidado con PELMEC PLUS**

- Si tiene una enfermedad coronaria obstructiva severa ya que raramente podría presentar un incremento en la frecuencia, duración y/o severidad de la angina o incluso infarto agudo de miocardio al comienzo de la terapia con bloqueantes cálcicos o al momento de aumentar la dosis.
- Si usted tiene una estenosis aórtica severa, estenosis mitral o miocardiopatía hipertrófica.





- Si usted presenta insuficiencia cardíaca congestiva, los medicamentos que contienen bloqueantes cálcicos deben ser utilizados con precaución, sobre todo si está tratado conjuntamente con beta bloqueantes.
- Si usted presenta disfunción hepática severa debería utilizarse la dosis más baja de amlodipina ya que esta es metabolizada en forma extensa en el hígado y en estos casos se incrementan sus niveles en sangre.
- Si usted está tratado con dosis altas de diuréticos ya que pueden presentarse síntomas de hipotensión al inicio del tratamiento con PELMEC PLUS.
- Atorvastatina al igual que otros tratamientos hipolipemiantes, ha sido asociado con anomalías bioquímicas de la función hepática. Se recomienda realizar pruebas de la función hepática antes de iniciar el tratamiento y a las 12 semanas de iniciado el mismo, cuando se aumente la dosis y luego, periódicamente cada seis meses.
- En los pacientes que reciben PELMEC PLUS se deberá interrumpir o discontinuar el tratamiento ante la presencia de algún cuadro agudo o severo que sugiera miopatía o con algún factor de riesgo que predisponga a desarrollar insuficiencia renal como consecuencia de rhabdomiolisis (por ej: infección severa aguda, hipotensión, traumatismo o cirugía mayor, trastornos metabólicos endócrinos o electrolíticos severos y convulsiones no controladas). Se deben descartar otras causas secundarias de hipercolesterolemia antes de iniciar el tratamiento como: hipotiroidismo, síndrome nefrótico, diabetes mellitus no controlada, disproteinemias, enfermedad hepática obstructiva, tratamientos con otros medicamentos y alcoholismo.
- Se han reportado casos raros de miopatía necrotizante inmunomediada durante o después del tratamiento con estatinas. La miopatía necrotizante inmunomediada se caracteriza clínicamente por debilidad muscular proximal y elevación de enzimas hepáticas, que persiste a pesar de la discontinuación del tratamiento con estatinas.

#### **Toma simultánea de otros medicamentos**

No se describen interacciones medicamentosas para la asociación Amlodipina / Atorvastatina, pero sí para cada fármaco por separado, que se incluye a continuación.

**Amlodipina:** la amlodipina se asoció sin inconvenientes con diuréticos tiazídicos, betabloqueantes, inhibidores de la enzima convertidora de angiotensina, nitritos de acción prolongada, nitroglicerina sublingual, digoxina, warfarina, antibióticos e hipotensores aditivos.

- Anestésicos: el uso conjunto puede producir efectos hipotensores aditivos.

LABORATORIOS CASASCO S.A. S.R.L.  
 ADRIANA C. CARAMÉS  
 APODERADA

LABORATORIOS CASASCO S.A. S.R.L.  
 IF-2018-15238900-APN-DERM#ANMAT  
 DR. ALEJANDRO DANIEL SANTARELLI  
 FARMACÉUTICO  
 CO-DIRECTOR TÉCNICO  
 MAT. PROF. 19.692

- Antiinflamatorios no esteroideos: puede reducir los efectos hipotensores por inhibición de la síntesis de prostaglandinas renales y/o causar retención de sodio y agua.
- Litio: el uso simultáneo puede ocasionar neurotoxicidad en forma de náuseas, vómitos, diarrea, ataxia, temblores y/o acúfenos.
- Simpaticomiméticos: puede reducir los efectos antihipertensivos de la amlodipina.
- Sildenafil: una dosis única de 100 mg de sildenafil en pacientes con hipertensión arterial esencial no ejerce influencia sobre los parámetros farmacocinéticos de amlodipina. Cuando se administran conjuntamente, cada fármaco ejerce su propio efecto hipotensor.



**Atorvastatina:** el riesgo de miopatía durante el tratamiento con inhibidores de la HMG-CoA reductasa aumenta con administración simultánea de ciclosporina, derivados del ácido fibríco, niacina (ácido nicotínico), eritromicina, antimicóticos azoles porque estas drogas aumentan los niveles de atorvastatina. Otras interacciones para Atorvastatina son:

- Digoxina: sus niveles aumentan cuando se coadministran por lo cual se deben monitorear los niveles de digoxina para evitar su toxicidad.
- Eritromicina: aumentan los niveles de atorvastatina sanguíneo por utilización del citocromo P-450 y esto aumenta el riesgo de miopatías.
- Etilnilestradiol: la administración conjunta aumenta la concentración de noretindrona y etinilestradiol. Se deberá tener en cuenta cuando se seleccione un anticonceptivo oral.
- Warfarina: la atorvastatina no modifica el tiempo de protrombina. Los antiácidos, el colesterol y el gemfibrozil reducen la absorción de atorvastatina.

### ¿Cómo usar PELMEC PLUS?

**Hipertensión o angina:** la dosis antihipertensiva habitual de amlodipina es de 5 mg/día con una dosis máxima de 10 mg/día. En pacientes delgados, débiles, añosos o con insuficiencia hepática la dosis inicial debería ser de 2,5 mg/día y esta dosis se puede utilizar con el agregado de amlodipina a otros antihipertensivos. La dosis debe ser ajustada a la necesidad de cada paciente. La titulación puede durar entre 7 y 14 días para evaluar plenamente la respuesta del paciente a cada nivel de dosis. La dosis recomendada de amlodipina en la angina crónica o angina vasoespástica es de 5-10 mg, con dosis más bajas en pacientes ancianos o con insuficiencia hepática.

LABORATORIOS CASASCO SAIC  
ADRIANA C. CARAMÉS  
APODERADA

LABORATORIOS CASASCO SAIC  
IF-2018-15238900-APN-DERM#ANMAT  
D. ALEJANDRO DANIEL SANTARELLI  
FARMACÉUTICO  
CO-DIRECTOR TÉCNICO  
MAT PROF 12 437



**Hiperlipidemia:** antes de iniciar el tratamiento con atorvastatina, los pacientes deben ser sometidos a una dieta hipocolesterolemia standard y continuar con la misma durante el tratamiento con atorvastatina.

**Hipercolesterolemia (familiar heterocigoto y no familiar) y Dislipidemia**

**Mixta:** la dosis inicial recomendada de atorvastatina es de 10 a 20 mg/día. Se debe administrar en una dosis única, preferentemente en el mismo momento del día, con o sin comidas. La dosis inicial así como la de mantenimiento debe ser individualizada de acuerdo al paciente y a la respuesta al tratamiento. Después del comienzo del tratamiento y/o luego de la titulación de la dosis de atorvastatina, los niveles lipídicos deben ser evaluados cada 2-4 semanas y ajustar la dosis en consecuencia.

**Hipercolesterolemia familiar heterocigota en pacientes pediátricos (10 – 17 años de edad):** la dosis inicial recomendada de atorvastatina es de 10 mg/día. La dosis máxima recomendada de atorvastatina es de 20 mg/día (dosis superiores de 20 mg no fueron estudiadas en esta población de pacientes). La dosis debe ser ajustada de acuerdo a cada paciente y el ajuste debe realizarse con intervalos de 4 semanas o más.

**Hipercolesterolemia familiar homocigota:** la dosis de atorvastatina es de 10 a 80 mg/día. Atorvastatina debe ser utilizado con otros tratamientos hipolipemiantes (ej. aféresis de LDL) en dichos pacientes o bien si no hay otros tratamientos disponibles.

**Tratamiento concomitante:** para lograr efectos aditivos, atorvastatina puede ser utilizando con un hipocolesterolemia secuestrante de ácidos biliares como las resinas. Se debe evitar la asociación con otro inhibidor de la HMG-CoA reductasa y con fibratos.

**Embarazo y lactancia**

No se ha establecido la seguridad de PELMEC PLUS durante el embarazo y puede ser administrado a mujeres en edad fértil sólo si utilizan medidas anticonceptivas adecuadas. **Amlodipina:** la seguridad de su uso en el embarazo no ha sido establecida. **Atorvastatina:** está contraindicado durante el embarazo debido a que atraviesa la barrera placentaria. **Lactancia:** PELMEC PLUS está contraindicado en el período de la lactancia.

**Uso en niños**

No se han realizado estudios para determinar la seguridad y eficacia de la asociación en niños menores de 10 años de edad.

LABORATORIOS CASASCO S.A. S.R.L.  
ADRIANA C. CARAMER  
APODERADA

LABORATORIOS CASASCO SAIC  
IF-2018-15238900-APN-DERM#ANMAT  
Dr. ALEJANDRO DANIEL SANTARELLI  
FARMACEUTICO  
CO-DIRECTOR TÉCNICO  
MAT. PROF. 12.437



### **Uso en geriatría**

No se cuenta con estudios para determinar la seguridad de la asociación en este grupo etario.

**Amlodipina:** los pacientes de edad avanzada pueden presentar una disminución de la depuración de amlodipina por lo cual pueden requerir una dosis inicial más baja.

**Atorvastatina:** su uso es igual a la de otros grupos etarios.

### **Efectos sobre la capacidad de conducción de vehículos**

Antes de conducir un vehículo, usar herramientas o manejar máquinas, o llevar a cabo otras actividades que requieran concentración, asegúrese de conocer sus reacciones a los efectos de PELMEC PLUS. Al igual que muchos otros medicamentos utilizados para tratar la presión arterial alta, PELMEC PLUS puede causar, en raras ocasiones, mareos y afectar la capacidad de concentración.

### **Uso apropiado del medicamento PELMEC PLUS**

#### **Si se olvidó de tomar PELMEC PLUS**

Si olvido de tomar PELMEC PLUS a la hora que le correspondía, no tome una dosis doble para compensar. Tome la siguiente dosis en el momento que corresponda.

### **A tener en cuenta mientras toma PELMEC PLUS**

#### **Efectos indeseables (adversos)**

No se describen efectos adversos propios de esta asociación. Los efectos adversos informados son similares a los descritos para amlodipina y atorvastatina por separados.

**Amlodipina:** la mayoría de los efectos adversos descritos para amlodipina son leves o moderados y la frecuencia es dosis-dependiente.

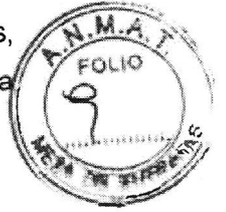
- Cardiovasculares: más frecuentes: edemas de miembros inferiores. Menos frecuentes: palpitaciones. Raros: angina, bradicardia, hipotensión ortostática.
- Sistema Nervioso: ocasionalmente cefaleas, rubefacción, mareos.
- Raros: fatiga, náuseas.

**Atorvastatina:** en general es bien tolerado, las reacciones adversas descritas son leves y transitorias.

LABORATORIOS CASASCO S.A. S.R.L.  
ADRIANA C. CARAMÉS  
APODERADA

LABORATORIOS CASASCO SAIC  
IF-2018-15238900-AR-DE-#ANMAT  
DR. ALEJANDRO DANIEL SANTARELLI  
FARMACÉUTICO  
CO-DIRECTOR TÉCNICO  
MAT. PROF. 19.437

Dentro de las reacciones adversas las más frecuentes son: síndromes infecciosos, cefaleas y mialgia. Todas las otras reacciones adversas se encuentran con una frecuencia menor al 2% según se describen a continuación:



- Generales: fiebre, edema facial, reacción alérgica, astenia.
- Gastrointestinales: gastroenteritis, dolor abdominal, constipación, flatulencia y náuseas. Elevación de las enzimas hepáticas.
- Respiratorias: faringitis y rinitis. Disnea, epistaxis.
- Sistema Nervioso Central: parestesias, somnolencia, amnesia, trastornos del sueño, disminución de la libido, labilidad emocional, incoordinación, neuropatía periférica, torticolis, parálisis facial, hiperquinesia.
- Sistema músculo-esquelético: calambres, bursitis, miositis, miastenia.
- Cardiovasculares: palpitaciones, migraña, hipotensión ortostática, flebitis.
- Metabólicas: hiperglucemia o hipoglucemia, aumento de peso.
- Miopatía necrotizante inmunomediata (frecuencia desconocida).

#### ¿Cómo conservar PELMEC PLUS?

- Conservar en lugar fresco y seco, protegido de la luz, a temperatura menor de 30°C.
- Mantener alejado del alcance de los niños.

#### Presentación

Envases con 10, 30, 60, 500 y 1.000 comprimidos recubiertos, siendo los dos últimos para Uso Hospitalario Exclusivo.

#### *Si Ud. toma dosis mayores de PELMEC PLUS de las que debiera*

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

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

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

Optativamente otros Centros de Intoxicaciones.

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

**No lo recomiende a otras personas”.**

**“Ante cualquier inconveniente con el producto el paciente puede llenar**

**la ficha que está en la Página Web de la ANMAT**

**<http://anmat.gov.ar/farmacovigilancia/Notificar.asp> o llamar a**

**ANMAT responde 0800-333-1234”**

LABORATORIOS CASASCO SAIC  
ADRIANA C. CARAMES  
APODERADA

LABORATORIOS CASASCO SAIC  
IF-2018-15238900-APN-DERM#ANMAT  
Dr. ALEJANDRO DANIEL SANTARELLI  
FARMACÉUTICO  
CO-DIRECTOR TÉCNICO  
MAT PRÓF 15 497

ORIGINAL

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

ESPECIALIDAD MEDICINAL AUTORIZADA POR EL MINISTERIO DE SALUD.

Certificado N ° 55.581

Laboratorios CASASCO S.A.I.C.

Boyacá 237 - Ciudad Autónoma de Buenos Aires



LABORATORIOS CASASCO S.A.I.C.  
ADRIANA C. CARAMES  
APODERADA

LABORATORIOS CASASCO SAIC  
Dr. ALEJANDRO DANIEL SANTARELLI  
FARMACÉUTICO  
CO-DIRECTOR TÉCNICO  
MAT PDAE 19.497  
IF-2018-15238900-APN-DERM#ANMAT



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional  
2018 - Año del Centenario de la Reforma Universitaria

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

**Número:** IF-2018-15238900-APN-DERM#ANMAT

CIUDAD DE BUENOS AIRES  
Lunes 9 de Abril de 2018

**Referencia:** inf pacientes 1263-18-2 Certif 55581

---

El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 8 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: 2018.04.09 16:44:37 -03'00'

Maria Liliana Chiesa  
Técnico Profesional  
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: 2018.04.09 16:44:39 -03'00'