



"2013 - AÑO DEL BICENTENARIO DE LA ASAMBLEA GENERAL CONSTITUYENTE DE 1813"

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

DISPOSICIÓN N° **7105**

BUENOS AIRES, 21 NOV 2013

VISTO el Expediente n° 1-47-3085/11-8 del Registro de esta Administración Nacional; y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma LABORATORIO ELEA S.A.C.I.F. y A. solicita una nueva forma farmacéutica para la especialidad medicinal denominada CEDRIC / EXTRACTO DE HOJAS DE HIEDRA DESECADAS (HEDERA HELIX); Certificado n° 53.108.

Que lo solicitado se encuadra en los términos de la Ley N° 16.463, Decreto reglamentario N° 9.763/64, Decreto N° 150/92 (t.o Decreto N° 177/93) y normas complementarias.

Que como surge de la documentación aportada ha satisfecho los requisitos exigidos por la normativa aplicable.

Que el Instituto Nacional de Medicamentos ha tomado la intervención de su competencia.

Que los procedimientos para las modificaciones y/o rectificaciones de los datos característicos correspondientes a un certificado de Especialidad Medicinal otorgado en los términos de la Disposición ANMAT N° 5755/96 se encuentran establecidos en la Disposición ANMAT N° 6077/97.



"2013 - AÑO DEL BICENTENARIO DE LA ASAMBLEA GENERAL CONSTITUYENTE DE 1813"

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

## DISPOSICIÓN N° 7105

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por los Decretos n° 1.490/92 y n° 1271/13.

Por ello:

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

DISPONE:

ARTICULO 1º. - Autorízase a la firma LABORATORIO ELEA S.A.C.I.F. y A. para la especialidad medicinal que se denominará CEDRIC TE / EXTRACTO DE HOJAS DE HIEDRA DESECADAS (HEDERA HELIX), la nueva forma farmacéutica de POLVO GRANULADO PARA RECONSTITUIR, según datos característicos del producto que se detallan en el Anexo de Autorización de Modificaciones que forma parte integral de la presente Disposición.

ARTICULO 2º. - Establécese que el Anexo de autorización de modificaciones forma parte integral de la presente disposición y deberá correr agregado al Certificado N° 53.108 en los términos de la Disposición ANMAT N° 6077/97.

ARTICULO 3º.- Acéptanse los proyectos de rótulos y prospectos obrantes de fojas 431 a 439.

ARTICULO 4º.- Con carácter previo a la comercialización de la nueva forma farmacéutica autorizada por la presente Disposición, el titular de la



"2013 - AÑO DEL BICENTENARIO DE LA ASAMBLEA GENERAL CONSTITUYENTE DE 1813"

Ministerio de Salud

Secretaría de Políticas, Regulación e

Institutos

A.N.M.A.T.

**DISPOSICIÓN N° 7105**

misma deberá notificar a esta Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica la fecha de inicio de la elaboración del primer lote a comercializar a los fines de realizar la verificación técnica en los términos de la Disposición ANMAT N° 5743/09.


ARTICULO 5°.- Inscribese la/s nueva/s forma/s farmacéutica/s y concentración/es autorizadas en el Registro Nacional de Especialidades Medicinales.

ARTICULO 6°. - Anótese; por Mesa de Entradas notifíquese al interesado, gírese al Departamento de Registro para que efectúe la agregación del Anexo de modificaciones al certificado original. Cumplido, archívese PERMANENTE.

Expediente n° 1-47-3085/11-8

DISPOSICIÓN N° **7105**

s.c.m.

  
**Dr. CARLOS CHIALE**  
Administrador Nacional  
A.N.M.A.T.



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

### **ANEXO DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES**

La Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), autorizó mediante Disposición N°.....**7105**....., a los efectos de ser anexado en el Certificado de Autorización de Especialidad Medicinal N° 53.108, y de acuerdo con lo solicitado por la firma LABORATORIO ELEA S.A.C.I.F. y A., la nueva forma farmacéutica, cuyos datos a continuación se detallan:

- NOMBRE COMERCIAL: CEDRIC TE
- NOMBRE/S GENÉRICO/S: EXTRACTO DE HOJAS DE HIEDRA DESECADAS (HEDERA HELIX)
- FORMA FARMACÉUTICA: POLVO GRANULADO PARA RECONSTITUIR
- CONCENTRACIÓN: cada sobre de 3,2 G contiene: EXTRACTO DE HOJAS DE HIEDRA DESECADAS HEDERA HELIX (4:8:1) 65 MG.
- EXCIPIENTES: cada sobre de 3,2 G contiene: SORBITOL CRISTALINO 2837,40 MG, GOMA XANTHAN 50 MG, SUCRALOSA 14 MG, DIOXIDO DE SILICIO COLOIDAL 100 MG, ACIDO CITRICO ANHIDRO 54 MG, SABOR MIEL 60 MG, SABOR MENTA 10 MG, TALCO 9,60 MG.
- ENVASES Y CONTENIDO POR UNIDAD DE VENTA: SOBRES DE AL / PAPEL BIOXIAL / PEBD; 10 SOBRES DE 3,2 G CADA UNO.



"2013 - AÑO DEL BICENTENARIO DE LA ASAMBLEA GENERAL CONSTITUYENTE DE 1813"

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

- PERIODO DE VIDA UTIL: VEINTICUATRO (24) MESES; CONSERVAR ENTRE 15 Y 30°C EN SU ENVASE ORIGINAL. UNA VEZ RECONSTITUIDO CONSUMIR INMEDIATAMENTE .
- CONDICIÓN DE EXPENDIO: VENTA LIBRE.
- LUGAR DE ELABORACION: LABORATORIO ELEA S.A.C.I.F. y A.: SANABRIA 2353 Y SANTO TOME 4340, CIUDAD AUTONOMA DE BUENOS AIRES (ELABORADOR). DICO FAR S.R.L.: FRAY CAYETANO RODRIGUEZ 3520, LOCALIDAD CIU DADELA, PARTIDO TRES DE FEBRERO, PROVINCIA DE BUENOS AIRES (ACONDICIONADOR). ARCANO S.A.: CORONEL MARTINIANO CHILAVERT 1124/26, CIUDAD AUTONOMA DE BUENOS AIRES (ACONDICIONADOR).
- Disposición Autorizante de la Especialidad Medicinal n° 4189/06
- Expediente trámite de autorización n° 9794/04-8

El presente sólo tiene valor probatorio anexo al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del REM a LABORATORIO ELEA S.A.C.I.F. y A. , Certificado de Autorización n° 53.108, 21 NOV 2013 en la Ciudad de Buenos Aires, .....

Expediente n° 1-47-3085/11-8

DISPOSICIÓN (ANMAT) N°

**7105**

s.c.m.

Dr. CARLOS CHIALE  
Administrador Nacional  
A.N.M.A.T.

Laboratorio ELEA S.A.C.I.F. y A.  
CEDRIC T, Extracto seco de hedera Helix – Polvo granulado en sobres para reconstituir  
Proyecto de Rótulo - Prospecto

Laboratorio

**ELEA**

7105



**PROYECTO DE ROTULO - PROSPECTO**

**CEDRIC T**  
**EXTRACTO DE HOJAS DE HIEDRA DESECADAS**  
**(HEDERA HELIX)**  
**Polvo granulado para reconstituir**

Sobres

**Industria Argentina**

**Venta Libre**

**COMPOSICION CUALI-CUANTITATIVA**

Cada sobre de 3,2 g contiene: Extracto seco de Hedera Helix (4:8:1) 65,0 mg.

Excipientes: Sorbitol cristalino 2837,40 mg, Goma Xanthan 50,0 mg, Sucralosa 14,0 mg, Dióxido de Silicio Coloidal 100,0 mg, Acido Cítrico anhidro 54,0 mg, sabor miel 60,0 mg, Sabor menta 10,0 mg, Talco 9,60 mg.

**ACCIÓN TERAPÉUTICA**

Mucolítico.

**USO DEL MEDICAMENTO:**

Esta indicado para el alivio sintomático del catarro bronquial.

**COMO USAR ESTE MEDICAMENTO:**

El polvo granulado se toma disuelto en un vaso de agua (aprox. 200 ml). Para disolver se puede usar tanto agua fría como caliente.

Adultos y adolescentes de 12 años o mayores pueden utilizar 1 sobre de polvo granulado disuelto en un vaso de agua, 2 veces por día (130 mg de extracto seco de hojas de hiedra/día).

A los niños de 4 a 12 años de edad administrar ½ sobre de polvo granulado disuelto en agua, 3 veces por día (97,5 mg de extracto seco de hojas de hiedra/día).

**Duración del tratamiento:** Si los síntomas no remiten o empeoran en 48 hs., consulte inmediatamente con su médico. No tome por más de 5 días sin consultar con su médico.

Lab. Elea S.A.C.I.F. y A.  
Dr. María Bernarda Belay  
Aprobada  
DNI 29378925

7105

### **CONTRAINDICACIONES**

Antecedentes de hipersensibilidad o intolerancia conocida al extracto seco de hojas de hiedra desecadas, o a cualquiera de los componentes del medicamento.

### **ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES:**

En caso de empeoramiento de los síntomas respiratorios, malestar persistente, o aparición de insuficiencia respiratoria, fiebre o también expectoración purulenta o con sangre, se debe consultar al médico de inmediato.

El agente extractivo etanol al 30 % (p/p) sirve para obtener el extracto efectivo para el tratamiento a partir de las hojas de hiedra. El proceso de desecación que se aplica con posterioridad elimina completamente del extracto el contenido de alcohol.

### **EMBARAZO Y LACTANCIA:**

Si usted está tomando algún medicamento o está embarazada o dando de mamar consulte a su médico antes de ingerir este medicamento.

### **INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS**

Si usted está tomando otro medicamento, consulte a su médico antes de tomar este medicamento.

### **EFFECTOS NO DESEADOS O ADVERSOS:**

Como todo medicamento, en individuos sensibles a sus componentes, puede producir ocasionalmente malestar gastrointestinal o reacciones alérgicas. Eventualmente, Cedric T puede tener un leve efecto laxante debido al contenido de sorbitol en el producto.

### **SOBREDOSIFICACION**

**Utilice este medicamento en las cantidades indicadas en la posología y durante el tiempo sugerido.**

Una excesiva dosificación o un uso prolongado del producto pueden ocasionar reacciones adversas. En este caso consulte a su médico.

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

**- HOSPITAL DE PEDIATRÍA RICARDO GUTIÉRREZ: Tel. (011) 4962-6666/2247**

**- HOSPITAL A. POSADAS: Tel.: (011) 4654-6648 / 4658-7777**

**CENTRO NACIONAL DE INTOXICACIONES: 0800-333-0160**

Lab. Elea S.A.C.I.F. y A.  
Dra. María Bernarda Belay  
ApoDERADA  
CNI 29378925

Laboratorio ELEA S.A.C.I.F. y A.  
CEDRIC T, Extracto seco de hедера Helix – Polvo granulado en sobres para reconstituir  
Proyecto de Rótulo - Prospecto

Laboratorio  
**ELEA**  
105



## PRESENTACION

**CEDRIC T** Polvo granulado para reconstituir/Sobres. Envase conteniendo 10 sobres.

## Instrucciones de almacenamiento y periodo de vencimiento:

La fecha de vencimiento se encuentra impresa en los sobres. No se debe usar el producto después de esta fecha

## CONSERVACIÓN

Conservar entre 15 y 30 °C en su envase original.

**MANTENER ESTE Y TODOS LOS MEDICAMENTOS FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.**

**ANTE CUALQUIER DUDA CONSULTE A SU MÉDICO Y / O FARMACÉUTICO**

Especialidad medicinal autorizada por el Ministerio de Salud.

Certificado N°:

Laboratorio ELEA S.A.C.I.F.y A.

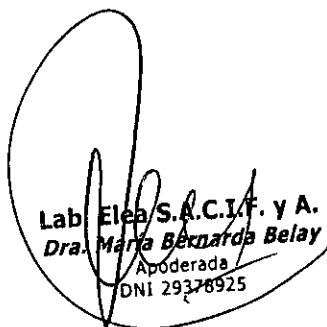
Sanabria 2353, CABA

Elaborado en Sanabria 2353, CABA

Envasado en Fray Cayetano Rodríguez 3520 Ciudadela y Coronel Chilavert 1124/26 - CABA

Director Técnico: Isaac J. Nisenbaum, Farmacéutico.

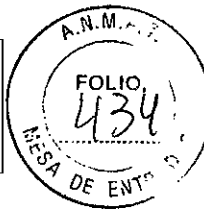
Fecha última revisión: 07-2011

  
Lab. Elea S.A.C.I.F. y A.  
Dra. María Bernarda Belay  
Apoderada  
DNI 29378925



Laboratorio ELEA S.A.C.I.F. y A.  
CEDRIC T, Extracto seco de hedera Helix – Polvo granulado en sobres para reconstituir  
Proyecto de Rótulo - Prospecto

Laboratorio  
**ELEA**



**PROYECTO DE ROTULO - PROSPECTO**

7105

**CEDRIC T**  
**EXTRACTO DE HOJAS DE HIEDRA DESECADAS**  
**(HEDERA HELIX)**  
**Polvo granulado para reconstituir**

Sobres

**Industria Argentina**

**Venta Libre**

**COMPOSICION CUALI-CUANTITATIVA**

Cada sobre de 3,2 g contiene: Extracto seco de Hedera Helix (4:8:1) 65,0 mg.

Excipientes: Sorbitol cristalino 2837,40 mg, Goma Xanthan 50,0 mg, Sucralosa 14,0 mg, Dióxido de Silicio Coloidal 100,0 mg, Acido Cítrico anhidro 54,0 mg, sabor miel 60,0 mg, Sabor menta 10,0 mg, Talco 9,60 mg.

**ACCIÓN TERAPÉUTICA**

Mucolítico.

**USO DEL MEDICAMENTO:**

Esta indicado para el alivio sintomático del catarro bronquial.

**COMO USAR ESTE MEDICAMENTO:**

El polvo granulado se toma disuelto en un vaso de agua (aprox. 200 ml). Para disolver se puede usar tanto agua fría como caliente.

Adultos y adolescentes de 12 años o mayores pueden utilizar 1 sobre de polvo granulado disuelto en un vaso de agua, 2 veces por día (130 mg de extracto seco de hojas de hiedra/día).

A los niños de 4 a 12 años de edad administrar ½ sobre de polvo granulado disuelto en agua, 3 veces por día (97,5 mg de extracto seco de hojas de hiedra/día).

**Duración del tratamiento:** Si los síntomas no remiten o empeoran en 48 hs., consulte inmediatamente con su médico. No tome por más de 5 días sin consultar con su médico.

Lab. Elea S.A.C.I.F. y A.  
Dra. María Bernarda Belay  
ApoDERADA  
DNI 29378925

7105

### **CONTRAINDICACIONES**

Antecedentes de hipersensibilidad o intolerancia conocida al extracto seco de hojas de hiedra desecadas, o a cualquiera de los componentes del medicamento.

### **ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES:**

En caso de empeoramiento de los síntomas respiratorios, malestar persistente, o aparición de insuficiencia respiratoria, fiebre o también expectoración purulenta o con sangre, se debe consultar al médico de inmediato.

El agente extractivo etanol al 30 % (p/p) sirve para obtener el extracto efectivo para el tratamiento a partir de las hojas de hiedra. El proceso de desecación que se aplica con posterioridad elimina completamente del extracto el contenido de alcohol.

### **EMBARAZO Y LACTANCIA:**

Si usted está tomando algún medicamento o está embarazada o dando de mamar consulte a su médico antes de ingerir este medicamento.

### **INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS**

Si usted está tomando otro medicamento, consulte a su médico antes de tomar este medicamento.

### **EFFECTOS NO DESEADOS O ADVERSOS:**

Como todo medicamento, en individuos sensibles a sus componentes, puede producir ocasionalmente malestar gastrointestinal o reacciones alérgicas. Eventualmente, Cedric T puede tener un leve efecto laxante debido al contenido de sorbitol en el producto.

### **SOBREDOSIFICACION**

**Utilice este medicamento en las cantidades indicadas en la posología y durante el tiempo sugerido.**

Una excesiva dosificación o un uso prolongado del producto pueden ocasionar reacciones adversas. En este caso consulte a su médico.

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

**- HOSPITAL DE PEDIATRÍA RICARDO GUTIÉRREZ: Tel. (011) 4962-6666/2247**

**- HOSPITAL A. POSADAS: Tel.: (011) 4654-6648 / 4658-7777**

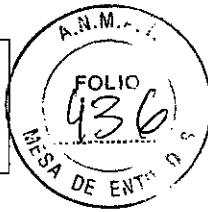
**CENTRO NACIONAL DE INTOXICACIONES: 0800-333-0160**

**Lab. Elea S.A.C.I.F. y A.**  
**Dra. María Bernarda Belay**

Apoderada  
DNI 29378925

Laboratorio ELEA S.A.C.I.F. y A.  
CEDRIC T, Extracto seco de hedera Helix – Polvo granulado en sobres para reconstituir  
Proyecto de Rótulo - Prospecto

Laboratorio  
**ELEA**  
**PO5**



## **PRESENTACION**

**CEDRIC T** Polvo granulado para reconstituir/Sobres. Envase conteniendo 10 sobres.

## **Instrucciones de almacenamiento y periodo de vencimiento:**

La fecha de vencimiento se encuentra impresa en los sobres. No se debe usar el producto después de esta fecha

## **CONSERVACIÓN**

Conservar entre 15 y 30 °C en su envase original.

**MANTENER ESTE Y TODOS LOS MEDICAMENTOS FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.**

**ANTE CUALQUIER DUDA CONSULTE A SU MÉDICO Y / O FARMACÉUTICO**

Especialidad medicinal autorizada por el Ministerio de Salud.

Certificado N°:

Laboratorio ELEA S.A.C.I.F.y A.

Sanabria 2353, CABA

Elaborado en Sanabria 2353, CABA

Envasado en Fray Cayetano Rodríguez 3520 Ciudadela y Coronel Chilavert 1124/26 - CABA

Director Técnico: Isaac J. Nisenbaum, Farmacéutico.

Fecha última revisión: 07-2011

  
Lab. Elea S.A.C.I.F. y A.  
Dra. María Bernabé Belay  
Apostrada  
CNI 29378925

Laboratorio ELEA S.A.C.I.F. y A.  
CEDRIC T, Extracto seco de hiedera Helix – Polvo granulado en sobres para reconstituir  
Proyecto de Rótulo - Prospecto

Laboratorio  
**ELEA**



**PROYECTO DE ROTULO - PROSPECTO**

**CEDRIC T**  
**EXTRACTO DE HOJAS DE HIEDRA DESECADAS**  
**(HEDERA HELIX)**  
**Poivo granulado para reconstituir**

Sobres

**Industria Argentina**

**Venta Libre**

**COMPOSICION CUALI-CUANTITATIVA**

Cada sobre de 3,2 g contiene: Extracto seco de Hedera Helix (4:8:1) 65,0 mg.

Excipientes: Sorbitol cristalino 2837,40 mg, Goma Xanthan 50,0 mg, Sucralosa 14,0 mg, Dióxido de Silicio Coloidal 100,0 mg, Acido Cítrico anhidro 54,0 mg, sabor miel 60,0 mg, Sabor menta 10,0 mg, Talco 9,60 mg.

**ACCIÓN TERAPÉUTICA**

Mucolítico.

**USO DEL MEDICAMENTO:**

Esta indicado para el alivio sintomático del catarro bronquial.

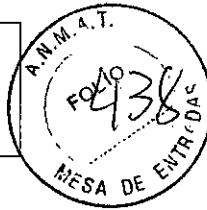
**COMO USAR ESTE MEDICAMENTO:**

El polvo granulado se toma disuelto en un vaso de agua (aprox. 200 ml). Para disolver se puede usar tanto agua fría como caliente.

Adultos y adolescentes de 12 años o mayores pueden utilizar 1 sobre de polvo granulado disuelto en un vaso de agua, 2 veces por día (130 mg de extracto seco de hojas de hiedra/día).  
A los niños de 4 a 12 años de edad administrar ½ sobre de polvo granulado disuelto en agua, 3 veces por día (97,5 mg de extracto seco de hojas de hiedra/día).

**Duración del tratamiento:** Si los síntomas no remiten o empeoran en 48 hs., consulte inmediatamente con su médico. No tome por más de 5 días sin consultar con su médico.

Lab/ Elea S.A.C.I.F. y A.  
Dra. *Maria Bernarda Bélay*  
Apogetaria  
CMI 29374975



7105

### **CONTRAINDICACIONES**

Antecedentes de hipersensibilidad o intolerancia conocida al extracto seco de hojas de hiedra desecadas, o a cualquiera de los componentes del medicamento.

### **ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES:**

En caso de empeoramiento de los síntomas respiratorios, malestar persistente, o aparición de insuficiencia respiratoria, fiebre o también expectoración purulenta o con sangre, se debe consultar al médico de inmediato.

El agente extractivo etanol al 30 % (p/p) sirve para obtener el extracto efectivo para el tratamiento a partir de las hojas de hiedra. El proceso de desecación que se aplica con posterioridad elimina completamente del extracto el contenido de alcohol.

### **EMBARAZO Y LACTANCIA:**

Si usted está tomando algún medicamento o está embarazada o dando de mamar consulte a su médico antes de ingerir este medicamento.

### **INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS**

Si usted está tomando otro medicamento, consulte a su médico antes de tomar este medicamento.

### **EFFECTOS NO DESEADOS O ADVERSOS:**

Como todo medicamento, en individuos sensibles a sus componentes, puede producir ocasionalmente malestar gastrointestinal o reacciones alérgicas. Eventualmente, Cedric T puede tener un leve efecto laxante debido al contenido de sorbitol en el producto.

### **SOBREDOSIFICACION**

**Utilice este medicamento en las cantidades indicadas en la posología y durante el tiempo sugerido.**

Una excesiva dosificación o un uso prolongado del producto pueden ocasionar reacciones adversas. En este caso consulte a su médico.

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

**- HOSPITAL DE PEDIATRÍA RICARDO GUTIÉRREZ: Tel. (011) 4962-6666/2247**

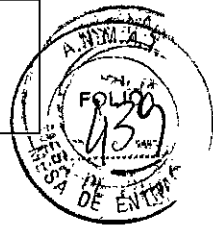
**- HOSPITAL A. POSADAS: Tel.: (011) 4654-6648 / 4658-7777**

**CENTRO NACIONAL DE INTOXICACIONES: 0800-333-0160**

Lab. Elea S.A.C.I.F. y A.  
Dra. María Bernarda Belay  
Apodada  
DNI 29378925

Laboratorio ELEA S.A.C.I.F. y A.  
CEDRIC T, Extracto seco de hedera Helix – Polvo granulado en sobres para reconstituir  
Proyecto de Rótulo - Prospecto

Laboratorio  
**7105EA**



## PRESENTACION

**CEDRIC T** Polvo granulado para reconstituir/Sobres. Envase conteniendo 10 sobres.

**7105**

## Instrucciones de almacenamiento y periodo de vencimiento:

La fecha de vencimiento se encuentra impresa en los sobres. No se debe usar el producto después de esta fecha

## CONSERVACIÓN

Conservar entre 15 y 30 °C en su envase original.

**MANTENER ESTE Y TODOS LOS MEDICAMENTOS FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.**

**ANTE CUALQUIER DUDA CONSULTE A SU MÉDICO Y / O FARMACÉUTICO**

Especialidad medicinal autorizada por el Ministerio de Salud.

Certificado N°:

Laboratorio ELEA S.A.C.I.F. y A.

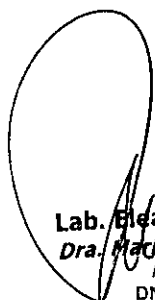
Sanabria 2353, CABA

Elaborado en Sanabria 2353, CABA

Envasado en Fray Cayetano Rodríguez 3520 Ciudadela y Coronel Chilavert 1124/26 - CABA

Director Técnico: Isaac J. Nisenbaum, Farmacéutico.

Fecha última revisión: 07-2011

  
Lab. Elea S.A.C.I.F. y A.  
Dra. María Bernarda Belay  
Apostrada  
DNI 29378925