



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

DISPOSICIÓN Nº

8441

BUENOS AIRES, 14 OCT 2015

VISTO, el Expediente nº 1-47-3174-15-2 del Registro de esta Administración Nacional; y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma DR. LAZAR y CIA S.A.Q. e I., solicita se autoricen nuevas concentraciones para la especialidad medicinal denominada PARACETAMOL LAZAR / PARACETAMOL, forma farmacéutica COMPRIMIDOS, autorizada por Certificado nº 39.626.

Que las actividades de elaboración, producción, fraccionamiento, importación, exportación, comercialización y depósito en jurisdicción nacional o con destino al comercio interprovincial de especialidades medicinales se encuentran regidas por la Ley 16.463 y los Decretos Nº 9.763/94, 150/92 y sus modificatorios Nº 1890/92 y 177/93.

Que como surge de la información aportada la firma recurrente ha cumplido con los requisitos exigidos por la normativa aplicable.

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

Que se actúa en virtud de las atribuciones conferidas por los Decretos Nº 1490/92, Nº 1886/14 y Nº 1368/15.

R.P.



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

DISPOSICIÓN N° 8421

Por ello;

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

DISPONE:

ARTICULO 1º.- Autorízase a la firma DR. LAZAR y CIA S.A.Q. e I. la nueva concentración de PARACETAMOL 1000 mg, en la forma farmacéutica de COMPRIMIDOS para la especialidad medicinal que se denominará PARACETAMOL LAZAR; cuya composición será: PARACETAMOL CD 90 % 1111, 1 mg (PARACETAMOL 1000 mg, ALMIDON DE MAIZ 77,80 mg, POVIDONA K30 16,70 mg, ALMIDON GLICOLATO SODICO 11,10 mg, ACIDO ESTEARICO 5,60 mg); a expendirse en BLISTER ALU/PVC, EN ENVASES QUE CONTIENEN 10, 20, 30, 50, 60 y 100 COMPRIMIDOS, siendo las tres últimas presentaciones de USO HOSPITALARIO EXCLUSIVO; efectuándose su elaboración completa en el establecimiento DR. LAZAR y CIA S.A.Q. e I. sito en la calle AV. VELEZ SARFIELD 5853/55, MUNRO, PROVINCIA DE BUENOS AIRES; con la condición de expendio de venta BAJO RECETA y un período de vida útil de TREINTA Y SEIS (36) MESES, EN SU ENVASE ORIGINAL CONSERVADO A TEMPERATURA AMBIENTE (ENTRE 15° Y 30°C).

ARTICULO 2º - Acéptanse los proyectos de rótulos, prospecto e

R.F.



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

DISPOSICIÓN Nº **8441**

información para el paciente de fs. 358-381, se desglosan fs. 358-361, 370-371 y 376-377.

ARTICULO 3º.- Practíquese la atestación correspondiente en el Certificado nº 39.626 cuando el mismo se presente acompañado de la copia autenticada de la presente Disposición.


ARTICULO 4º.- Inscribese la nueva concentración autorizada en el Registro Nacional de Especialidades medicinales

ARTICULO 5º - Registrese, por Mesa de entradas notifíquese al interesado, haciéndole entrega de la copia autenticada de la presente disposición junto con los proyectos de rótulos, prospectos e información para el paciente autorizados, gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica a sus efectos. Cumplido, archívese.

Expediente nº 1-47-3174-15-2

DISPOSICIÓN Nº **8441**

mv


Ing ROGELIO LOPEZ
Administrador Nacional
A.N.M.A.T.



PROYECTO DE PROSPECTO (POR TRIPLICADO)

PARACETAMOL LAZAR
PARACETAMOL
Comprimidos 1 g
Venta bajo receta
Industria Argentina

14 OCT 2015

Fórmula: Cada comprimido de 100 mg contiene: Paracetamol CD 90%: 1111,1 mg.

Acción Terapéutica: Analgésico, antipirético.

Indicaciones:

Tratamiento sintomático de dolores agudos y crónicos asociados a cefaleas, dolores musculares, lumbalgias, artritis, síndromes febriles y odontalgias.


Acción Farmacológica:


Analgésico: El mecanismo de acción analgésico aún no ha sido totalmente establecido. Se piensa que el Paracetamol actúa a través de la inhibición de la síntesis de prostaglandinas en el sistema nervioso central y en menor grado, mediante un efecto periférico de bloqueo en la generación del impulso doloroso. Este efecto periférico podría deberse también a una inhibición de la síntesis de prostaglandinas, o bien a la inhibición de la acción o de la síntesis de otras sustancias que sensibilizarían al nociceptor frente al estímulo químico o mecánico. El Paracetamol tiene un efecto anti-inflamatorio mínimo, y no produce alivio del rubor ni del edema que acompaña al proceso inflamatorio.


Antipirético: Probablemente el Paracetamol facilite una mayor disipación del calor corporal, induciendo vasodilatación a nivel cutáneo por acción central sobre el centro termorregulador hipotalámico, a través de la inhibición de la síntesis hipotalámica de prostaglandinas.

Farmacocinética: La absorción oral es rápida y prácticamente completa, pero podría verse afectada por una ingesta previa de alto contenido en hidratos de carbono. La absorción rectal es satisfactoria, aunque puede variar de acuerdo a la composición del vehículo. A dosis terapéuticas la unión a proteínas no es significativa. Sin embargo, con dosis muy elevadas o ya en rango tóxico, puede alcanzar una moderada unión a proteínas. El 90 - 95 % de la droga se metaboliza en el hígado, principalmente por conjugación con ácido glucurónico, ácido sulfúrico y cisteína. Esta vía metabólica principal produce normalmente muy pequeñas cantidades de un metabolito intermedio tóxico que, en condiciones normales, se detoxifica mediante conjugación con glutatión y se excreta conjugado con cisteína. Este metabolito hepatotóxico y posiblemente nefrotóxico, se acumula durante la sobredosis de Paracetamol al descender los niveles de glutatión, alcanzando concentraciones plasmáticas significativas. El Paracetamol tiene una vida media de 1 a 4 hs, que no varía en insuficiencia renal pero puede prolongarse en algunas hepatopatías, en el anciano y en el neonato; y puede acortarse en niños. Alcanza su concentración plasmática pico en 30 a 120 minutos, ejerce su máximo efecto en 1 a 3 hs y tiene una duración de acción de 3 a 4 hs. Pasa a la leche materna, donde alcanza concentraciones de 10 - 15 mcg/ml, 1 a 2 hs después de una dosis

Dr. LAZAR y Cía. S.A.
Química e Industrial


DANIELA A. CASAS
FARMACÉUTICA
DIRECTORA TÉCNICA


DR. EDUARDO FERNÁNDEZ
GERENTE


ELENA RUT ZIFFER
APODERADA



oral única de 650 mg. Su vida media en la leche materna es aproximadamente de 1,5 a 3,5 horas. Se elimina en forma de compuestos conjugados inactivos por vía renal, sólo el 3 % de la dosis se excreta sin cambios en la orina.

La hemodiálisis tiene una capacidad de depuración plasmática de Paracetamol estimada en 120 ml/min, la hemoperfusión 200 ml/min y la diálisis peritoneal apenas < 10 ml/min.

Posología:

Adultos y niños mayores de 15 años: 1 comprimido de 1 a 3 veces por día. Las tomas deben estar espaciadas por no menos de 4 horas. No exceder de 4 comprimidos durante las 24 horas. No indicar simultáneamente con otro producto que contenga paracetamol.

Contraindicaciones:

Hipersensibilidad conocida al Paracetamol (Acetaminofeno), o alguno de los excipientes.

Advertencias:

Se considera relativamente contraindicado en pacientes portadores de hepatopatía, hepatitis viral (aguda o crónica), y alcoholismo (activo). En estos casos, debido un mayor potencial de hepatotoxicidad, debe valorarse individualmente la relación riesgo-beneficio. En insuficiencia renal severa y administrado en forma prolongada en altas dosis, el Paracetamol puede deteriorar la función renal. Se acepta, sin embargo, su uso ocasional a dosis moderadas.

Precauciones:

Menos de un 5 % de los pacientes portadores de asma relacionada con Aspirina podrían presentar algún episodio de broncoespasmo leve al recibir Paracetamol. En aquellos pacientes que reciban tratamiento crónico y en altas dosis, y que por sus antecedentes lo justifiquen, se deberán realizar periódicamente controles bioquímicos de la función hepática.

Interacciones medicamentosas:


El uso concomitante de medicamentos de acción inductora enzimática a nivel hepático puede disminuir la eficacia terapéutica del Paracetamol. La administración simultánea de drogas hepatotóxicas puede incrementar la posibilidad de hepatotoxicidad.

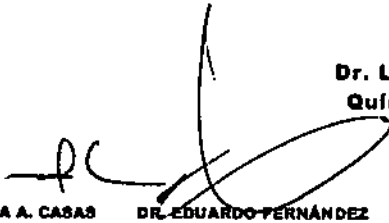
Anticoagulantes orales: Con dosis habituales de Paracetamol inferiores a 2 g/día, o en su uso ocasional, no se observan fluctuaciones significativas en los tiempos de coagulación. En cambio, la administración prolongada y en altas dosis de Paracetamol requiere realizar un control estricto del tratamiento anticoagulante.


El uso combinado de Paracetamol con otros anti-inflamatorios no esteroideos (AINE) en altas dosis incrementa significativamente la posibilidad de nefrotoxicidad (nefropatía por analgésicos), pudiendo llegar a la insuficiencia renal.

Alteraciones en las pruebas de laboratorio: El Paracetamol puede provocar resultados falsamente disminuidos en las determinaciones de glucosa por el método de glucosa-oxidasa/peroxidasa. Puede provocar un falso aumento de los niveles de ácido úrico sérico determinado por el test de fosfotungstato. Puede invalidar el test de bentiromida, de función pancreática. Puede observarse aumento de la concentración de bilirrubina, LDH y transaminasas como expresión de daño celular hepático.

Dr. LAZAR y Cía. S.A.
Química e Industrial


DANIELA A. CASAS
FARMACÉUTICA
DIRECTORA TÉCNICA


DR. EDUARDO FERNÁNDEZ
GERENTE


ELENA RUT ZIFFER
APODERADA



Trastornos de la fertilidad: Los estudios de toxicidad crónica realizados en animales mostraron que dosis muy elevadas de Paracetamol podrían causar atrofia testicular e inhibición de la espermatogénesis. Sin embargo, la relevancia práctica de este hallazgo, aplicado al uso humano, es desconocida hasta el momento.

Embarazo: Si bien el Paracetamol atraviesa la placenta, no se ha comunicado hasta el momento ninguna complicación vinculada a su uso adecuado durante el embarazo.

Lactancia: Si bien el Paracetamol pasa a la leche materna, no se han comunicado tampoco complicaciones debido a su uso en la lactancia.

Pediatría: La dosis de Paracetamol LAZAR comprimidos 1 g no es para uso pediátrico. No utilizar en menores de 15 años.

Ancianos: No se han comunicado problemas específicos que limiten la posibilidad de uso del Paracetamol en ancianos.

Reacciones Adversas: Raramente comunicados: agranulocitosis, anemia, dermatitis alérgica, hepatitis medicamentosa, insuficiencia renal aguda con oliguria, piuria estéril, trombocitopenia.

Sobredosis:

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

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

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

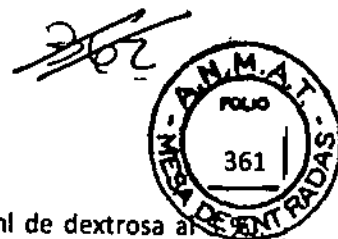
Síntomas y signos de sobredosis: Síntomas de irritación gastrointestinal (epigastralgia, cólicos abdominales, náuseas, vómitos, anorexia), dolor o hipersensibilidad en el hipocondrio derecho, sudoración excesiva. Más tardíamente pueden observarse signos de encefalopatía hepática (4 a 6 días después de la ingestión) e insuficiencia hepática de magnitud variable. Tratamiento inicial (inespecífico): Si la ingesta es reciente y no existen contraindicaciones, eliminar el medicamento que pueda estar aún en el estómago, mediante lavado gástrico o vómito inducido. Administrar luego carbón activado, el cual será retirado mediante lavado gástrico antes de comenzar el tratamiento específico. Tratamiento específico (antídoto): * Administración de acetilcisteína: Se recomienda la administración de acetilcisteína tan pronto como sea posible luego de una sobredosis, ya que es mucho más eficaz cuando se comienza el tratamiento dentro de las primeras 12 hs luego de la ingesta (aún podría tener alguna utilidad administrada entre las 12 y 24 hs posteriores a la ingestión). Se administra por vía oral, diluida al 5 % en bebidas cola para reducir sus propiedades esclerosantes e irritantes y evitar su olor desagradable. La dosis recomendada en adultos es de 140 mg/kg como dosis inicial, seguida por 17 dosis de 40 mg/kg que se administrarán cada 4 hs. Si una de estas dosis fuera expulsada por vómitos dentro de la hora de ingerida, debe ser repetida. Si fuese necesario, se administrará acetilcisteína diluida al 5 % en agua a través de una sonda duodenal. Si se dispone de la forma inyectable de acetilcisteína, puede administrarse por vía endovenosa una dosis inicial de 150 mg/kg (como solución al 20 % de acetilcisteína preparada en solución de dextrosa al 5 % en agua) administrada en 15 minutos, continuando con una dosis de 50 mg/kg (diluida en 500 ml de dextrosa al 5 %) en infusión E.V. durante las cuatro

Dr. LAZAR y Cía. S.A.
Química e Industrial

DANIELA A. CASAS
FARMACÉUTICA
DIRECTORA TÉCNICA

DR. EDUARDO FERNÁNDEZ
GERENTE

ELENA RUT ZIFFER
APODERADA



horas siguientes y por último una dosis de 100 mg/kg (diluida en 1000 ml de dextrosa al 5%) administrada durante las 16 horas siguientes. La acetilcisteína actúa incrementando los depósitos de glutatión, favoreciendo de este modo la vía metabólica normal del Paracetamol y permitiendo la detoxificación apropiada del metabolito intermedio hepatotóxico. Se inactiva en presencia de carbón activado, por lo cual éste debe ser prolijamente removido del estómago antes de su administración oral. * Puede intentarse la realización de hemodiálisis o hemoperfusión para extraer Paracetamol de la circulación sanguínea cuando el tratamiento con acetilcisteína se demora más allá de las 24 hs de una ingestión masiva del fármaco. De todas maneras, se desconoce la eficacia de estos procedimientos terapéuticos en la prevención del daño hepático. * Si es posible, realizar determinaciones plasmáticas de Paracetamol (Acetaminofeno) luego de pasadas 4 hs de la ingestión de la sobredosis. Si los valores obtenidos están por encima de los citados en la siguiente tabla, se debe continuar el tratamiento con acetilcisteína. Si, en cambio, los niveles fueran inferiores, podría suspenderse la administración del antídoto.

N° hs	4	6	8	10	15	20	24
mcg/ml	150	100	70	50	20	8	3.5
mcMol/L	993	662	463	331	132	53	23.2

Algunos especialistas afirman que la decisión de suspender el tratamiento debe sustentarse en por lo menos dos determinaciones sucesivas por debajo de los valores citados en la tabla. * Como mínimo deben realizarse determinaciones de transaminasas hepáticas (TGO y TGP), bilirrubina y tiempo de protrombina (Quick) a intervalos de 24 hs durante las primeras 96 hs de la intoxicación. Si en dicho lapso no se detectan anormalidades, no se requieren más determinaciones posteriores. * Durante el tratamiento, se debe controlar estrictamente la función cardíaca y renal, y realizar un cuidadoso tratamiento de soporte vital, manteniendo el equilibrio hidroelectrolítico, y eventualmente corrigiendo la hipoglucemia y los trastornos de coagulación que se presentaran mediante el uso de solución glucosada, vitamina K y plasma fresco (o concentrado de factores) según se requiera en cada caso.

Presentación:

Envases conteniendo 10, 20, 30, 50, 60 y 100 comprimidos, siendo los tres últimos de uso exclusivo hospitalario.

Conservación:

En su envase original a temperatura ambiente (entre 15 y 30°C)

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado N° 39.626

Dr. LAZAR & Cía S.A.Q. e I.
Av. Vélez Sarsfield 5853/5855
B1605EPI Munro, Pcia. de Buenos Aires
Directora Técnica: Daniela A. Casas, Farmacéutica y Bioquímica.

Fecha de última revisión de prospecto:

Dr. LAZAR y Cía. S.A.
Química e Industrial

[Handwritten signatures]

DANIELA A. CASAS
FARMACÉUTICA
DIRECTORA TÉCNICA

DR. EDUARDO FERNÁNDEZ
GERENTE

ELENA RUY ZIFFERER
APODERADA



PROYECTO DE INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE (POR TRIPLICADO)

INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE

LEA CON CUIDADO ESTA INFORMACION ANTES DE TOMAR EL MEDICAMENTO

¿Qué contiene Paracetamol Lazar®?

Cada comprimido de Paracetamol Lazar® contiene: Paracetamol: 1000,00 mg; Excipientes c.s.

Acción Terapéutica:

Este medicamento es un analgésico y antipirético (antifebril)

¿Para qué se usa Paracetamol Lazar®?

Está indicado para el tratamiento sintomático de dolores, como dolores de cabeza, síntomas gripales, dolores dentales, musculares y fiebre.

¿Qué personas no pueden recibir Paracetamol Lazar®?

No use este medicamento si Ud sabe que es alérgico a algunos de los ingredientes del medicamento, o si padece ciertas enfermedades como: una enfermedad grave del hígado y/o riñón.

¿Qué cuidados debo tener antes de tomar este medicamento?

Si Ud. está tomando algún otro medicamento, o está embarazada o dando pecho a su bebé, consulte a su médico antes de tomar este medicamento.

Los ancianos pueden presentar mayor susceptibilidad a los efectos del medicamento.

Si usted es diabético o sufre de gota, recuerde que el paracetamol puede falsear los datos de los análisis de glucemia y de ácido úrico. No consuma bebidas alcohólicas mientras esté tomando Paracetamol Lazar®.

¿Qué cuidados debo tener mientras estoy tomando este medicamento?

Pueden aparecer efectos no deseados causados por el medicamento, puede dañar el hígado a dosis altas o en tratamientos prolongados. También pueden aparecer erupciones cutáneas y alteraciones sanguíneas.

No utilizar simultáneamente otro producto que contenga paracetamol.

¿Cómo se usa Paracetamol Lazar®?

Adultos y niños mayores de 15 años: 1 comprimido de 1 a 3 veces por día. Las tomas deben estar espaciadas por no menos de 4 horas. No exceder de 4 comprimidos durante las 24 horas. No indicar simultáneamente con otro producto que contenga paracetamol.

Si el trastorno (fiebre o dolor) que motivó el tratamiento con Paracetamol Lazar® persistiera durante más de 3 días, o aún empeorara, consulte nuevamente al médico.

No se automedique con Paracetamol Lazar®. Es importante que usted no ingiera mayor cantidad de Paracetamol Lazar® que lo indicado por su médico. La sobredosis de paracetamol produce un grave daño hepático y renal. Si accidentalmente pudo haber recibido una dosis excesiva del medicamento, consulte de inmediato aunque no sienta molestia alguna. Los síntomas de intoxicación pueden aparecer con cierto retraso luego de la ingestión,

Dr. LAZAR y Cía. S.A.
Química e Industrial

DANIELA A. CASAS
FARMACÉUTICA
DIRECTORA TÉCNICA

DR. EDUARDO FERNÁNDEZ
GERENTE

ELENA RUT ZIFFER
APODERADA



pero el tratamiento debe comenzar cuanto antes. Podría ser que persistiera algún problema que requiera un tratamiento más específico.

¿Qué debo hacer ante una sobredosis o si tomé más cantidad de la necesaria?

Llame por teléfono a un Centro de Intoxicaciones, o vaya al lugar más cercano de asistencia médica.

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

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

Hospital de Pediatría Dr. Garrahan: (011) 4941-8650

Hospital de Clínicas Gral. San Martín: (011)4961-6001

¿Tiene Ud. alguna pregunta?

Laboratorio Dr. Lazar

011-5550-2900

www.lazar.com.ar

ANMAT Responde

0800-333-1234

"Ante cualquier inconveniente con el producto el paciente puede llenar la ficha que está en la Página Web de la ANMAT: <http://www.anmat.gov.ar/farmacovigilancia/Notificar.asp> o llamar a ANMAT responde 0800-333-1234"

ANTE CUALQUIER DUDA CONSULTE A SU MÉDICO

"Este medicamento ha sido prescripto sólo para su problema médico actual. No lo recomiende a otras personas."

Presentación:

Envases conteniendo 10, 20 , 30, 50, 60 y 100 comprimidos, siendo los tres últimos para uso exclusivo hospitalario.

Conservación:

En su envase original a temperatura ambiente (entre 15 y 30°C)

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado N° 39.626

Dr. LAZAR & Cía S.A.Q. e I.


Av. Vélez Sarsfield 5853/5855

B1605EPI Munro, Pcia. de Buenos Aires

Directora Técnica: Daniela A. Casas, Farmacéutica y Bioquímica.

Fecha de última revisión de prospecto:

Dr. LAZAR y Cía. S.A.
Química e Industrial


DANIELA A. CASAS
FARMACÉUTICA
DIRECTORA TÉCNICA


DR. EDUARDO FERNÁNDEZ
GERENTE


ELENA RUT ZIPFER
APODERADA

Dr. LAZAR & Cía. S.A.

8441



PROYECTO DE ROTULO (POR TRIPLICADO)

PARACETAMOL LAZAR®

PARACETAMOL 1 g

Comprimidos

Venta bajo receta

Industria Argentina

Contenido: 10 comprimidos

Fórmula:

Cada comprimido contiene: Paracetamol CD 90%: 1111,1 mg

Posología:

Ver prospecto adjunto.

Conservación: En su envase original a temperatura ambiente (entre 15 y 30°C)

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

Especialidad Medicinal autorizada por
el Ministerio de Salud. Certificado N° 39.626

DR. LAZAR y Cía S.A.Q.e I.

Av. Vélez Sársfield 5853/5 -

B1605 EPI Munro, Provincia de Buenos Aires.

Directora Técnica: Daniela A. Casas, Farm. y Bioq.

Lote:.....

Vence:.....

Nota:

El mismo texto acompañará a las presentaciones conteniendo 20 y 30 comprimidos.

Dr. LAZAR y Cía. S.A.
Química e Industrial


DANIELA A. CASAS
FARMACÉUTICA
DIRECTORA TÉCNICA


DR. EDUARDO FERNÁNDEZ
GERENTE


ELENA RUT ZIFFER
APODERADA

Dr. LAZAR & Cía. S.A.

8441



PARACETAMOL LAZAR*

PARACETAMOL 1 g

Comprimidos

Venta bajo receta

Industria Argentina

Contenido: 50 comprimidos

Fórmula:

Cada comprimido contiene: Paracetamol CD 90%: 1111,1 mg

Posología:

Ver prospecto adjunto.

Conservación: En su envase original a temperatura ambiente (entre 15 y 30°C)

Uso Exclusivo Hospitalario

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado N° 39.626

DR. LAZAR y Cía S.A.Q.e I.

Av. Vélez Sársfield 5853/5 -

B1605 EPI Munro, Provincia de Buenos Aires.

Directora Técnica: Daniela A. Casas, Farm. y Bloq.

Lote:.....

Vence:.....

Nota:

El mismo texto acompañará a las presentaciones conteniendo 60 y 100 comprimidos.

Dr. LAZAR y Cía. S.A.
Química e Industrial

DANIELA A. CASAS
FARMACÉUTICA
DIRECTORA TÉCNICA

DR. EDUARDO FERNÁNDEZ
GERENTE

ELENA RUT ZIFFER
APODERADA