



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
2017 - Año de las Energías Renovables

Disposición

Número: DI-2017-10566-APN-ANMAT#MS

CIUDAD DE BUENOS AIRES
Martes 10 de Octubre de 2017

Referencia: 1-0047-0000-005576-17-8

VISTO el Expediente N° 1-0047-0000-005576-17-8 del Registro de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma MICROSULES ARGENTINA S.A. DE S.C.I.I.A., solicita la aprobación de nuevos proyectos de rótulos, prospectos e información para el paciente para la Especialidad Medicinal denominada ERITROVIS / ERITROMICINA (COMO LACTOBIONATO) Forma farmacéutica y concentración: SOLUCION OFTALMICA – UNGÜENTO OFTALMICO, ERITROMICINA BASE (COMO LACTOBIONATO) 500 mg/100ml; aprobada por Certificado N° 52.362.

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 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.

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 MICROSULES ARGENTINA S.A. DE S.C.I.I.A., propietaria de la Especialidad Medicinal denominada ERITROVIS / ERITROMICINA (COMO LACTOBIONATO) Forma farmacéutica y concentración: SOLUCION OFTALMICA – UNGÜENTO OFTALMICO, ERITROMICINA BASE (COMO LACTOBIONATO) 500 mg/100ml, el nuevo proyecto de rótulos obrante en el documento IF-2017-19585592-APN-DERM#ANMAT (Rótulo 5 mg); en el documento IF-2017-19585475-APN-DERM#ANMAT (Rótulo monodosis); el nuevo proyecto de prospecto obrante en el documento IF-2017-19361051-APN-DERM#ANMAT; e información para el paciente obrante en el documento IF-2017-19510092-APN-DERM#ANMAT.

ARTICULO 2º. – Practíquese la atestación correspondiente en el Certificado N° 52.362, cuando el mismo se presente de la copia de la presente Disposición.

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

EXPEDIENTE N° 1-0047-0000-005576-17-8

Digitally signed by LEDE Roberto Luis
Date: 2017.10.10 10:17:25 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: 2017.10.10 10:17:31 -03'00'



Proyecto de Rótulos y Etiquetas

Industria Argentina

Contenido: 5 ml

**ERITROVIS
ERITROMICINA
Solución oftálmica extemporánea
Venta bajo receta**

Composición

Cada 100 ml de solución oftálmica reconstituida contiene:

Eritromicina (como lactobionato) 500 mg

Excipientes: Cloruro de sodio, Bicarbonato de sodio, Cloruro de benzalconio,
Agua destilada estéril c.s.

Posología y Modo de uso: ver Prospecto adjunto.

Condiciones de conservación y almacenamiento

Conservar a una temperatura no mayor de 30°C, en su envase original.

Mantener el producto reconstituido en un lugar fresco y su duración máxima es de 10 días. No congelar. Todo sobrante debe desecharse concluido el tratamiento.

TODO MEDICAMENTO DEBE PERMANECER ALEJADO DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud..

Certificado N° 52.362

Director técnico: Gabriel Saez. Farmacéutico.

MICROSULES ARGENTINA S.A. de S.C.I.I.A.

Ruta Panamericana km 36,5

B 1619 IEA – Garín (Pdo. de Escobar)

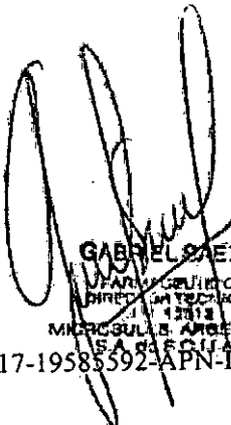
Provincia de Buenos Aires

TE 03327 452629

www.microsulesargentina.com.ar

Elaborado en:

Nota: El texto se repite en los envases con 10 ml


GABRIEL SAEZ
FARMACÉUTICO
DIRECTOR TÉCNICO
MAYO 1983
MICROSULES ARGENTINA
S.A. de C.I.A.

IF-2017-19585592-APN-DERM#ANMAT



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
2017 - Año de las Energías Renovables

Hoja Adicional de Firmas
Anexo

Número: IF-2017-19585592-APN-DERM#ANMAT

CIUDAD DE BUENOS AIRES
Viernes 8 de Septiembre de 2017

Referencia: rótulo 5 ml 5576-17-8 Certif 52362

El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 1 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: 2017.09.08 13:16:07 -03'00'

Rosario Vicente
Jefe I
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: 2017.09.08 13:16:08 -03'00'



Proyecto de Rótulos y Etiquetas

Industria Argentina

Contenido: 10 envases monodosis

**ERITROVIS
ERITROMICINA
Ungüento oftálmico
Venta Bajo Receta**

Composición

Cada 100 g de ungüento oftálmico contiene:

Eritromicina 500 mg

Excipientes: Vaselina sólida, Vaselina líquida c.s.

Posología y Modo de uso: ver Prospecto adjunto.

Condiciones de conservación y almacenamiento

Conservar a temperatura ambiente a una temperatura no mayor de 30°C, en su envase original.

TODO MEDICAMENTO DEBE PERMANECER ALEJADO DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud.

Certificado N° 52.362

Director técnico: Gabriel Saez. Farmacéutico.

MICROSULES ARGENTINA S.A. de S.C.I.I.A.

Ruta Panamericana km 36,5

B 1619 IEA – Garin (Pdo. de Escobar)

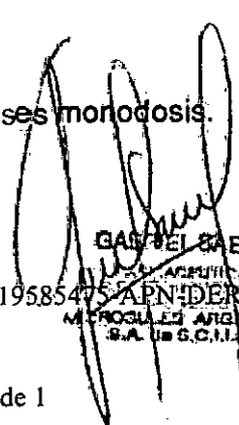
Provincia de Buenos Aires

TE 03327 452629

www.microsulesargentina.com.ar

Elaborado en:

Nota: El texto se repite en los envases con 15, 20 y 30 envases monodosis.


GABRIEL SAEZ
FARMACÉUTICO
IF-2017-19585475-APN/DERM#ANMAT
MICROSULES ARGENTINA
S.A. de S.C.I.I.A.



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
2017 - Año de las Energías Renovables

Hoja Adicional de Firmas
Anexo

Número: IF-2017-19585475-APN-DERM#ANMAT

CIUDAD DE BUENOS AIRES
Viernes 8 de Septiembre de 2017

Referencia: rótulo monodosis 5576-17-8 Certif 52362

El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 1 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: 2017.09.08 13:15:33 -03'00'

Rosario Vicente
Jefe I
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: 2017 09 08 13:15:34 -03'00'



PROYECTO DE PROSPECTO

Industria Argentina

ERITROVIS ERITROMICINA

Solución oftálmica extemporánea – Ungüento oftálmico

Venta bajo receta

Composición

Cada 100 ml de solución oftálmica reconstituida contiene:

Eritromicina (como lactobionato) 500 mg

Excipientes: Cloruro de sodio, Bicarbonato de sodio, Cloruro de benzalconio,

Agua destilada estéril c.s.

Cada 100 g de ungüento oftálmico contiene:

Eritromicina 500 mg

Excipientes: Vaselina sólida, Vaselina líquida c.s.

Acción terapéutica

Antibiótico macrólido de uso tópico, activo contra gérmenes gram positivos, algunos gram-negativos, anaerobios, micoplasmas y chlamidias.

Código ATC: S01A17

Indicaciones

Su uso está indicado para el tratamiento de conjuntivitis bacterianas provocadas por gérmenes sensibles a la eritromicina.

Propiedades farmacológicas

La Eritromicina es un antibiótico producido por una cepa de *Streptomyces erythraeus* y pertenece al grupo de antibióticos macrólidos.

Los tests bioquímicos demuestran que la eritromicina inhibe la síntesis proteica de los patógenos sin afectar directamente la síntesis de ácidos nucleicos (eritromicina se liga a la subunidad ribosomal 50S de las bacterias susceptibles y suprime la síntesis proteica).

IF-2017-19361051-APN/GERM/ANMAT

ANMAT
SECRETARÍA DE SALUD
CALLE 12613
MICOCULOS ARGENTINA
S.A. G.S.C.I.A.

Espectro antibacteriano:

La Eritromicina es habitualmente activa sobre los siguientes microorganismos in vitro y en infecciones clínicas producidas por:

- *Streptococcus pyogenes* (grupo A β -hemolíticos)
- *Streptococcus* alfa-hemolíticos (grupo viridans)
- *Staphylococcus aureus*, incluyendo cepas productoras de penicilinasas (los estafilococos resistentes a meticilina son uniformemente resistentes a la Eritromicina)
- *Streptococcus pneumoniae*
- *Mycoplasma pneumoniae* (agente Eaton, PPLO)
- *Haemophilus influenzae* (no todas las cepas de este microorganismo son susceptibles a las dosis de Eritromicina habitualmente utilizadas)
- *Treponema pallidum*
- *Chlamydia trachomatis*

Posología y modo de Administración

Solución oftálmica extemporánea

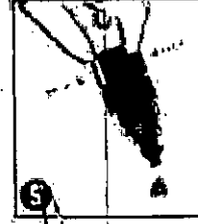
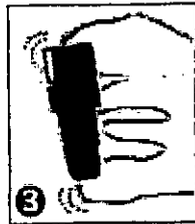
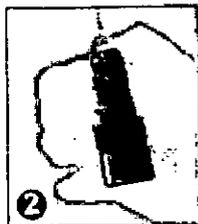
La posología será establecida por el médico en función de la severidad del proceso infeccioso a tratar.

Por lo tanto, sólo a modo de orientación, se sugiere el siguiente esquema posológico: 1-2 gotas cada 4 horas en el/los ojo/s afectado/s.

Preparación de la solución extemporánea

El envase contiene un producto estéril.

Siga atentamente las instrucciones, el medicamento debe ser reconstituido antes de ser usado.





- 1- Retirar el precinto de seguridad.
- 2- Desplazar la tapa hasta el tope inferior, presionando la tapa sobre una superficie plana.
- 3- Agitar energicamente durante 60 segundos. Utilizar luego de 7 minutos de reposo.
- 4- Quitar la tapa.
- 5- Aplicar en el/los ojo/s según indicación médica

Normas para la correcta administración

Separar los párpados del ojo e instilar las gotas en el saco conjuntival.

Es conveniente que la aplicación de las gotas se realice con pulcritud evitando contaminar la parte dosificadora del envase.

Tapar el frasco luego de cada aplicación

Mantener el producto reconstituido en un lugar fresco y su duración máxima es de 10 días. No congelar. Todo sobrante debe desecharse concluido el tratamiento.

Ungüento oftálmico

La posología será establecida por el médico en función de la severidad del proceso infeccioso a tratar.

Por lo tanto solo a modo de orientación, se sugiere cortar el extremo del envase monodosis y escurrir su contenido en el saco conjuntival, 3-4 veces en el día.

Contraindicaciones

Hipersensibilidad a la eritromicina.

Hipersensibilidad a cualquiera de los componentes de la formulación.

Advertencias

Eritromicina no actúa sobre infecciones provocadas por *Pseudomonas aeruginosa*.

En el caso de las gotas oftálmicas, puede afectar a las lentes de contacto blandas por contener cloruro de benzalconio.

Interacciones: A la fecha no se han reportado interacciones por esta vía.

Embarazo y Lactancia: categoría de riesgo en el embarazo: B

Se distribuye en la leche materna, sin embargo, no se han detectado problemas en

IF-2017-19361051-APN-DERMEANMAT

GABRIEL CHEZ

MEDICO
Médico Tecnico

MEDICOS S.S. ARGENTINA
S.A. de S.C.I.I.A.



los seres humanos.

Reacciones adversas

El uso prolongado puede provocar, como ocurre en toda terapéutica antibiótica, el desarrollo de microorganismos susceptibles.

Puede provocar irritación ocular.

Sobredosificación

Aún no se han reportado casos en que haya habido sobredosis no tratada.

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

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

Hospital A. Posadas (011) 4654 - 6648 / 658 - 7777"

"Todo medicamento debe permanecer alejado del alcance de los niños"

• Notificación de sospechas de reacciones adversas

Es importante notificar sospechas de reacciones adversas al medicamento tras su autorización. Ello permite una supervisión continuada de la relación beneficio/riesgo del medicamento. Se invita a los profesionales sanitarios a notificar las sospechas de reacciones adversas a través del Sistema Nacional de farmacovigilancia al siguiente link:

http://sistemas.anmat.gov.ar/aplicaciones_net/applications/fvg_eventos_adversos_nuevo/index.html

Presentación

Gotas oftálmicas: 1 frasco de preparación extemporánea de 5 y 10 ml

Ungüento oftálmico: Estuches conteniendo: 10, 15, 20 y 30 envases monodosis

Condiciones de conservación y almacenamiento

Conservar a una temperatura no mayor de 30°C, en su envase original.

La duración máxima de la solución reconstituida es de 10 días. Todo sobrante debe desecharse concluido el tratamiento.

IF-2017-1936105-CARNE DERM#ANMAT

página 4 de 5



Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado N° 52.362

Dirección Técnica: Gabriel Saez. Farmacéutico.

MICROSULES ARGENTINA S.A. de S.C.I.I.A.

Ruta Panamericana Km 36.5

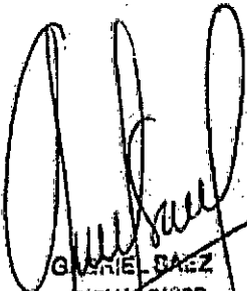
B 1619 IEA – Garín – Pdo. de Escobar – Provincia de Buenos Aires

Tel.: 03327-452629

www.microsules.com.ar

Elaborado en:

Fecha de última revisión:



GABRIEL SAEZ
FARMACÉUTICO
DIRECTOR TÉCNICO
M.N. 2213
MICROSULES ARGENTINA
S.A. de S.C.I.I.A.



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
2017 - Año de las Energías Renovables

Hoja Adicional de Firmas
Anexo

Número: IF-2017-19361051-APN-DERM#ANMAT

CIUDAD DE BUENOS AIRES
Miércoles 6 de Septiembre de 2017

Referencia: prospectos 5576-17-8 Certif 52362

El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 5 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: 2017.09.06 16:29:12 -03'00'

E/E Valeria Pallavicini
Jefe I
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: 2017.09.06 16:29:26 -03'00'



Proyecto de Prospecto para paciente
Industria Argentina

**ERITROVIS
ERITROMICINA**

**Solución oftálmica extemporánea – Ungüento oftálmico
Venta bajo receta**

COMPOSICIÓN

Cada 100 ml de solución oftálmica reconstituida contiene:

Eritromicina (como lactobionato) 500 mg

Excipientes: Cloruro de sodio, Bicarbonato de sodio, Cloruro de benzalconio,
Agua destilada estéril c.s.

Cada 100 g de ungüento oftálmico contiene:

Eritromicina 500 mg

Excipientes: Vaselina sólida, Vaselina líquida c.s.

Lea toda la información del prospecto detenidamente antes de empezar a usar este medicamento, porque contiene información importante para usted.

Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.

Si tiene alguna duda, consulte a su médico o farmacéutico.

Este medicamento se le ha recetado a usted y no debe dárselo a otras personas, aunque tengan los mismos síntomas, ya que puede perjudicarles.

Si considera que alguno de los efectos adversos que sufre es grave o si aprecia cualquier efecto adverso no mencionado en este prospecto, informe a su médico.

QUÉ ES ERITROVIS Y PARA QUÉ SE UTILIZA

Eritrovis contiene como principio activo eritromicina. Eritromicina es un antibiótico que pertenece al grupo de los antibióticos macrólidos que inhibe la reproducción de determinadas bacterias a fin de eliminarlas. Su acción puede curar una infección bacteriana.

GABRIEL GAEZ
Médico
IF-2017-19510092-APN-DERM#ANMAT
Buenos Aires, Argentina

QUÉ NECESITA SABER ANTES DE RECIBIR EL TRATAMIENTO CON ERITROVIS

No debe recibir Eritrovis

- * Si es alérgico (hipersensible) a cualquiera de los componentes del medicamento
- * Si es alérgico (hipersensible) a eritromicina

Precauciones y Advertencias

Eritromicina no actúa sobre infecciones provocadas por *Pseudomonas aeruginosa*. En el caso de las gotas oftálmicas, puede afectar a las lentes de contacto blandas por contener cloruro de benzalconio.

Embarazo y lactancia

No se han descripto problemas en seres humanos.

CÓMO SE ADMINISTRA ERITROVIS

Siga exactamente las instrucciones de administración de Eritrovis indicadas por su médico.

Preparación de la solución extemporánea

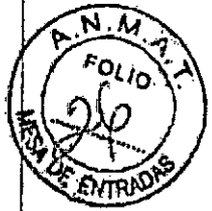
El envase contiene un producto estéril.

Siga atentamente las instrucciones, el medicamento debe ser reconstituido antes de ser usado.



- 1- Retirar el precinto de seguridad.
- 2- Desplazar la tapa hasta el tope inferior, presionando la tapa sobre una superficie plana.
- 3- Agitar enérgicamente durante 60 segundos. Utilizar luego de 7 minutos de reposo.
- 4- Quitar la tapa.
- 5- Aplicar en el/los ojo/s según indicación médica

GABRIEL J. JIMÉNEZ
IF-2017-19510092-APN-DEDERM#ANMAT
MICROFARMACIA ARGENTINA
S.A. S.R.L. G.C.A. S.A.



Normas para la correcta administración

Separar los párpados del ojo e instilar las gotas en el saco conjuntival.

Es conveniente que la aplicación de las gotas se realice con pulcritud evitando contaminar la parte dosificadora del envase.

Tapar el frasco luego de cada aplicación

Mantener el producto reconstituido en un lugar fresco y su duración máxima es de 10 días. No congelar. Todo sobrante debe desecharse concluido el tratamiento.

Ungüento oftálmico

La posología será establecida por el médico en función de la severidad del proceso infeccioso a tratar.

Por lo tanto solo a modo de orientación, se sugiere cortar el extremo del envase monodosis y escurrir su contenido en el saco conjuntival, 3-4 veces en el día.

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

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

HOSPITAL ALEJANDRO POSADAS: (011) 4654-6648/4658-7777 Opcionalmente otros Centros de Intoxicaciones".

CUÁLES SON LOS POSIBLES EFECTOS ADVERSOS DE ERITROVIS

Al igual que todos los medicamentos, Eritrovis puede tener efectos adversos, aunque no todas las personas podrán verse afectadas. Informe a su médico cualquier efecto no deseado que pudiera aparecer con el tratamiento con ERITROVIS, esté o no mencionado en este prospecto.

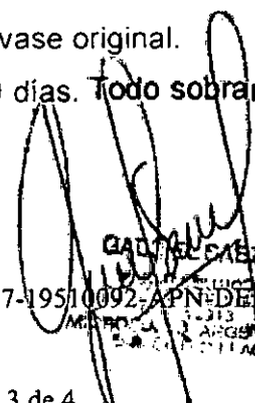
El uso prolongado puede provocar, como ocurre con toda terapéutica antibiótica, el desarrollo de microorganismos resistentes.

Puede producir irritación ocular.

CÓMO CONSERVAR ERITROVIS

Conservar a una temperatura no mayor de 30°C. en su envase original.

La duración máxima de la solución reconstituida es de 10 días. Todo sobrante debe desecharse concluido el tratamiento.


GUTIÉRREZ
IF-2017-19510092-APN-DERM#ANMAT
MÉDICO
BUENOS AIRES
ARGENTINA



CONTENIDO POR ENVASE

Gotas oftálmicas: 1 frasco de preparación extemporánea de 5 y 10 ml

Ungüento oftálmico: Estuches conteniendo: 10, 15, 20 y 30 envases monodos

Todo medicamento debe permanecer alejado del alcance de los niños.

“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”

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud.

Certificado N° 52.362

Dirección Técnica: Gabriel Saez. Farmacéutico.

MICROSULES ARGENTINA S.A. de S.C.I.I.A.

Ruta Panamericana Km 36,5

B 1619 IEA – Garín – Pdo. de Escobar – Provincia de Buenos Aires

Tel: 03327-452629

www.microsules.com.ar

Elaborado en:

Fecha de última revisión:

IF-2017-19510092-APN-DERM#ANMAT



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
2017 - Año de las Energías Renovables

Hoja Adicional de Firmas
Anexo

Número: IF-2017-19510092-APN-DERM#ANMAT

CIUDAD DE BUENOS AIRES
Jueves 7 de Septiembre de 2017

Referencia: inf paciente 5576-17-8 Certif 52362

El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 4 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: 2017.09.07 17:04:52 -03'00'

E/E Valeria Pallavicini
Jefe I
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: 2017.09.07 17:04:52 -03'00'