



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

Disposición

Número: DI-2018-1724-APN-ANMAT#MSYDS

CIUDAD DE BUENOS AIRES
Martes 13 de Noviembre de 2018

Referencia: EX-2018-34472048-APN-DGA#ANMAT

VISTO el Expediente EX-2018-34472048-APN-DGA#ANMAT del Registro de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica y,

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma RECKITT BENCKISER ARGENTINA S.A., solicita el cambio de rótulos, prospectos y presentaciones del producto denominado GAVISCON / CARBONATO DE CALCIO; ALGINATO SODICO; BICARBONATO DE SODIO, Forma farmacéutica y concentración: SUSPENSION ORAL / CARBONATO DE CALCIO 80 mg - ALGINATO SODICO 250 mg - BICARBONATO DE SODIO 133.50 mg, y GAVISCON DOBLE ACCION / CARBONATO DE CALCIO; ALGINATO SODICO; BICARBONATO DE SODIO, Forma farmacéutica y concentración: COMPRIMIDOS MASTICABLES / CARBONATO DE CALCIO 325 mg - ALGINATO SODICO 500 mg - BICARBONATO DE SODIO 213 mg, autorizado por el Certificado N° 55329.

Que lo solicitado se encuadra dentro de los alcances de la Ley N° 16.463, del Decreto N° 150/92 y las Disposiciones N° 855/89, 2843/02 y 753/12.

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 M° 5755/96 se encuentran establecidos en la Disposición ANMAT N° 6077/97.

Que el Programa de Especialidades Medicinales de Condición de Venta Libre ha tomado la intervención de su competencia.

Que se actúa en virtud a 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 RECKITT BENCKISER ARGENTINA S.A., propietaria de la Especialidad Medicinal denominada GAVISCON y GAVISCON DOBLE ACCION / CARBONATO DE CALCIO - ALGINATO SODICO - BICARBONATO DE SODIO, los nuevos proyectos de rótulo / prospecto para la Forma Farmacéutica COMPRIMIDOS MASTICABLES, obrante en el documento IF-2018-48386807-APN-DRRIIYRP#ANMAT; los nuevos proyectos de rótulo / prospecto para la Forma Farmacéutica SUSPENSIÓN ORAL en SACHET, obrante en el documento IF-2018-48387067-APN-DRRIIYRP#ANMAT y los nuevos proyectos de rótulo / prospecto para la Forma Farmacéutica SUSPENSIÓN ORAL en FRASCO, obrante en el documento IF-2018-48386942-APN-DRRIIYRP#ANMAT.

ARTICULO 2°.- Autorízase las presentaciones de: Envases, frascos de vidrio, conteniendo 300 ml, además de las ya autorizadas.

ARTICULO 3°.- Practíquese la atestación correspondiente en el Certificado N° 55329 cuando el mismo se presente acompañado de la presente Disposición.

ARTICULO 4°.- Regístrese; por Mesa de Entradas notifíquese al interesado haciéndole entrega de la presente Disposición, conjuntamente con los rótulos y prospectos. Cumplido, archívese.

Expediente EX-2018-34472048-APN-DGA#ANMAT

Digitally signed by BELLOSO Waldo Horacio
Date: 2018.11.13 13:44:39 ART
Location: Ciudad Autónoma de Buenos Aires

Waldo HORACIO BELLOSO
SubAdministrador
Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología
Médica
Ministerio de Salud y Desarrollo Social

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: 2018.11.13 13:44:43 -03'00'

ORIGINAL

Proyecto de Rótulo-Prospecto
SUSPENSIÓN ORAL EN SACHETS

ESTUCHE

GAVISCON DOBLE ACCIÓN

ALGINATO DE SODIO

BICARBONATO DE SODIO

CARBONATO DE CALCIO

Suspensión Oral

Industria Inglesa

VENTA LIBRE

CONTENIDO: 12 sachets de 10ml



3 SIMPLES PASOS
CORTE PRESIONE INGIERA

- Sabor a Menta
- Alivia los síntomas de acidez y ardor por reflujo

LEA CON CUIDADO ESTA INFORMACIÓN ANTES DE TOMAR EL MEDICAMENTO

¿QUÉ CONTIENE GAVISCON DOBLE ACCIÓN?

Cada sachet (10 ml) contiene:

Ingredientes activos: Alginato de Sodio 500 miligramos, Carbonato de Calcio 325 miligramos, Bicarbonato de Sodio 213 miligramos.

Ingredientes inactivos: Carbómero 974P, Parahidroxibenzoato de Metilo, Hidróxido de Sodio, Sacarina Sódica, Sabor Menta, Parahidroxibenzoato de Propilo, Agua Purificada.

ACCIÓN: Alivia los síntomas de acidez gástrica y ardor causados por el reflujo ácido del estómago.


Farm. DIEGO ALBERTO DIAZ
Co Director Técnico
M.P. 19120
Ruckitt Beneluxer Argentina S.A.

Firm. ROMINA LAURA MAGA
REGISTRADA TÉCNICA - APODERADA
IF 2018-38287086-APN-DRAHYN#ANMAT
Ruckitt Beneluxer Argentina S.A. 11/12

IF-2018-48387086-APN-DRRHANN#ANMAT

ORIGINAL

¿PARA QUÉ SE USA GAVISCON DOBLE ACCIÓN?

Gaviscon Doble Acción está indicado para el alivio tratamiento de los síntomas de acidez del estómago y ardor causados por el reflujo ácido del estómago.

Pertenece al grupo de medicamentos Otras combinaciones con antiácidos.

Actúa de dos maneras distintas:

- 1) El alginato de sodio junto con el bicarbonato de sodio y el carbonato de calcio forman una barrera protectora en el estómago para evitar el reflujo gástrico calmando el ardor en la boca del estómago.
- 2) El bicarbonato de sodio y el carbonato de calcio neutralizan adicionalmente el exceso de ácido en el estómago.

También puede ser usado para el tratamiento de los síntomas del reflujo gástrico de forma concomitante o después del tratamiento con medicamentos supresores de ácido.

¿QUÉ PERSONAS NO PUEDEN RECIBIR GAVISCON DOBLE ACCIÓN?

NO USE este medicamento:

- si usted sabe que es alérgico a alguno de los ingredientes, incluyendo los ésteres de hidroxibenzoatos (parabenos);
- si tiene insuficiencia renal o sufre de cálculos renales, enfermedad del hígado o enfermedad del corazón;
- si tiene los niveles de calcio en sangre elevados o los niveles de fosfato en sangre bajos.

¿QUÉ CUIDADOS DEBO TENER ANTES DE TOMAR ESTE MEDICAMENTO?


Consulte a su médico antes de tomar este medicamento si Usted:


- está siguiendo una dieta baja en sodio. Cada sachet contiene 127,25 mg de sodio;
- está siguiendo un tratamiento por hipercalcemia (aumento de calcio en sangre), nefrocalcinosis (depósito de calcio en el riñón) o cálculos renales con contenido de calcio recurrentes. Cada sachet contiene 130mg de calcio;
- Tiene problemas de insuficiencia cardíaca, renal y/o hepática;
- Si usted recibe algún otro medicamento;
- está embarazada o dando pecho a su bebé;

Como cualquier otro antiácido, tomar este producto puede enmascarar los síntomas de enfermedades más serias.

¿QUÉ CUIDADOS DEBO TENER MIENTRAS ESTOY TOMANDO ESTE MEDICAMENTO?

Como Gaviscon Doble Acción puede interferir con algunos medicamentos, debe considerarse un intervalo de 2 horas entre la toma de este producto y la administración de otros medicamentos.


Fernando DIEGO ALBERTO DIAZ
Co Director Técnico
M.P. 19120
Reckitt Benckiser Argentina S.A.


MIP-2018-35287086-APN-DRAHYN#ATMAT
Ejecución de la Ley de Procedimientos
Administrativos - AFORERADA
M/N 13904 M.P. 17346
Reckitt Benckiser Argentina S.A.
Página 5 de 7

Página 2 | 12

IF-2018-48387086-APN-DRRHKNP#ATMAT

ORIGINAL

Interrumpa el uso y consulte a su médico si presenta:

- Náuseas, vómitos o malestar abdominal
- Reacciones alérgicas en piel con picazón, edema, cambio de color (urticaria), ampollas (Eritema Multiforme), pústulas (PEGA), despegamiento de la piel y mucosas (SSJ/NET)
- Se debe tener cuidado en el tratamiento de pacientes con hipercalcemia, nefrocalcinosis y cuadros de cálculos renales reiterados.

La ingesta de dosis superiores a las recomendadas puede provocar exceso de álcali (base) en los líquidos del cuerpo, aumento del calcio, rebote ácido (el estómago produce una mayor cantidad de ácido), síndrome álcali-leche (depósito de calcio en riñones causados por beber demasiada leche, que es rica en calcio y tomar ciertos antiácidos por un periodo prolongado) o constipación.

SI LA ACIDEZ PERSISTE POR MÁS DE 3 DÍAS, O EMPEORA, CONSULTE A SU MÉDICO.

¿CÓMO SE USA ESTE MEDICAMENTO?

Para administración oral. Agítese bien el sachet antes de abrir.

Adultos y niños mayores de 12 años: Tomar el contenido de 1 ó 2 sachets después de las comidas y antes de acostarse. Dosis máxima: hasta cuatro veces por día.

Niños menores de doce años: Se debe administrar solamente por indicación médica.

Personas mayores: No es necesario modificar la dosis.

No tomar este medicamento por más de 7 días seguidos.

¿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.

- Centro Nacional de Intoxicaciones: Tel: 0-800-3330160
- Servicio de Toxicología Hospital de Niños La Plata: Tel.: 0-800-222-9911.
- Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez: (011) 4962-6666 / 2247
- Hospital Alejandro Posadas: (011) 4654-6648 / 4658 / 7777
- Hospital Fernandez: (011) 4808-2655 / 4801 / 7767

¿TIENE USTED ALGUNA PREGUNTA?

Llame al Servicio de Atención al Consumidor de Reckitt Benckiser Argentina S.A. (llamada gratuita): 0-800-333-0085

Si este medicamento le produjo algún EFECTO ADVERSO / NO DESEADO o NO CAUSÓ EFECTO, comuníquese con ANMAT mediante el FORMULARIO DE NOTIFICACIÓN ON-LINE disponible en <http://www.anmat.gov.ar/farmacovigilancia/Notificar.asp>

Fam. DIEGO ALBERTO DIAZ
Co Director Técnico
M.P. 19120
Reckitt Benckiser Argentina S.A.

Fam. DOMINICA LAURA MAGA
DIRECTORA TÉCNICA - APODERADA
M.N. 13504 / E.F. 1104
Reckitt Benckiser Argentina S.A.

IP 2018-48087686-APN-DGR/HXN/ANMAT

Página 3/12

Página 3 de 194

IF-2018-48387086-APN-DRRHYNMAT

ORIGINAL

**MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS
ANTE CUALQUIER DUDA CONSULTE CON SU MÉDICO Y/O FARMACÉUTICO**

FORMA DE CONSERVACIÓN:

No almacenar a temperaturas superiores a 25°C. No almacenar en heladera o freezer. Conservar en el envase original.

Elaborado en: Reckitt Benckiser Healthcare (UK) Ltd., Hull, Reino Unido

Importado por: Reckitt Benckiser Argentina SA Ruta Provincial 36 N° 8300, entre 1236 y Diagonal Perito Moreno, Ing. Allan (1890), Partido de Florencio Varela, Prov. de Bs. As.

Directora Técnica: Romina L. Maga, Farmacéutica.

Medicamento autorizado por el Ministerio de Salud

Certificado N° 55329

Fecha de última revisión del prospecto autorizado por la ANMAT:

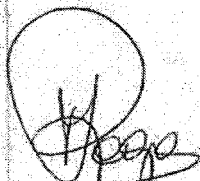
Presentaciones: Estuches con 12 sachets de 10 ml cada uno

(Impresión de N° LOTE y VENCIMIENTO)

Código de barras

NOTA: Igual texto llevarán las presentaciones conteniendo 8, 24, 32 y 36 sachets de 10 ml.


Farm. DIEGO ALBERTO DIAZ
Co Director Técnico
M.P. 19120
Reckitt Benckiser Argentina S.A.


Farm. ROMINA L. MAGA
DIRECTORA TÉCNICA - APODERADA
M.N. 13804 M.P. 17346
Reckitt Benckiser Argentina S.A.

IF-2018-48387086-APN-DRAHXP/ANMAT

Página 4/12



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

Hoja Adicional de Firmas
Anexo

Número: IF-2018-48387067-APN-DRRIIYRP#ANMAT

CIUDAD DE BUENOS AIRES
Viernes 28 de Septiembre de 2018

Referencia: 34472048 ROT PROSP Susp Sobre

El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 7 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: 2018.09.28 16:43:29 -03'00'

Nelida Agustina Bisio
Analista técnico
Dirección de Relaciones Institucionales y Regulación Publicitaria
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: 2018.09.28 16:43:30 -03'00'

ORIGINAL

Proyecto de Rótulo-Prospecto
SUSPENSIÓN ORAL EN FRASCO

GAVISCON DOBLE ACCIÓN

ALGINATO DE SODIO
BICARBONATO DE SODIO
CARBONATO DE CALCIO

Suspensión Oral

Industria Inglesa

VENTA LIBRE

Cont. Neto: 150 ml

- Sabor a Menta
- Alivia los síntomas de acidez y ardor por reflujo

LEA CON CUIDADO ESTA INFORMACIÓN ANTES DE TOMAR EL MEDICAMENTO

¿QUÉ CONTIENE GAVISCON DOBLE ACCIÓN?

Cada 10 ml contiene:

Ingredientes activos: Alginato de Sodio 500 miligramos, Carbonato de Calcio 325 miligramos, Bicarbonato de Sodio 213 miligramos.

Ingredientes inactivos: Carbómero 974P, Parahidroxibenzoato de Metilo, Hidróxido de Sodio, Sacarina Sódica, Sabor Menta, Parahidroxibenzoato de Propilo, Agua Purificada.

ACCIÓN: Alivia los síntomas de acidez gástrica y ardor causados por el reflujo ácido del estómago.

¿PARA QUÉ SE USA GAVISCON DOBLE ACCIÓN?


Gaviscon Doble Acción está indicado para el alivio tratamiento de los síntomas de acidez del estómago y ardor causados por el reflujo ácido del estómago.

Pertenece al grupo de medicamentos Otras combinaciones con antiácidos.

Actúa de dos maneras distintas:

- 1) El alginato de sodio junto con el bicarbonato de sodio y el carbonato de calcio forman una barrera protectora en el estómago para evitar el reflujo gástrico calmando el ardor en la boca del estómago.
- 2) El bicarbonato de sodio y el carbonato de calcio neutralizan adicionalmente el exceso de ácido en el estómago.


Firm: DIEGO ALBERTO DIAZ
Co Director Técnico
M.P. 17346
Bectitt Banciker Argentina S.A.


IE-2018-38292986-APN-DORHANMAT
DIRECTOR GENERAL AFOSFRADA
M.P. 17346
Bectitt Banciker Argentina S.A.
Página 1 de 194

IF-2018-48386946-APN-DRRHANMAT

ORIGINAL

También puede ser usado para el tratamiento de los síntomas del reflujo gástrico de forma concomitante o después del tratamiento con medicamentos supresores de ácido.

¿QUÉ PERSONAS NO PUEDEN RECIBIR GAVISCON DOBLE ACCIÓN?

NO USE este medicamento:

- si usted sabe que es alérgico a alguno de los ingredientes, incluyendo los ésteres de hidroxibenzoatos (parabenos);
- si tiene insuficiencia renal o sufre de cálculos renales, enfermedad del hígado o enfermedad del corazón;

si tiene los niveles de calcio en sangre elevados o los niveles de fosfato en sangre bajos.

¿QUÉ CUIDADOS DEBO TENER ANTES DE TOMAR ESTE MEDICAMENTO?

Consulte a su médico antes de tomar este medicamento si Usted:

- está siguiendo una dieta baja en sodio. Cada sachet contiene 127,25 mg de sodio;
- está siguiendo un tratamiento por hipercalcemia (aumento de calcio en sangre), nefrocalcinosis (depósito de calcio en el riñón) o cálculos renales con contenido de calcio recurrentes. Cada sachet contiene 130mg de calcio;
- Tiene problemas de insuficiencia cardíaca, renal y/o hepática;
- Si usted recibe algún otro medicamento;
- está embarazada o dando pecho a su bebé;

Como cualquier otro antiácido, tomar este producto puede enmascarar los síntomas de enfermedades más serias.


¿QUÉ CUIDADOS DEBO TENER MIENTRAS ESTOY TOMANDO ESTE MEDICAMENTO?

Como Gaviscon Doble Acción puede interferir con algunos medicamentos, debe considerarse un intervalo de 2 horas entre la toma de este producto y la administración de otros medicamentos.

Interrumpa el uso y consulte a su médico si presenta:

- Náuseas, vómitos o malestar abdominal
- Reacciones alérgicas en piel con picazón, edema, cambio de color (urticaria), ampollas (Eritema Multiforme), pústulas (PEGA), despegamiento de la piel y mucosas (SSJ/NET)
- Se debe tener cuidado en el tratamiento de pacientes con hipercalcemia, nefrocalcinosis y cuadros de cálculos renales reiterados.

La ingesta de dosis superiores a las recomendadas puede provocar exceso de álcali (base) en los líquidos del cuerpo, aumento del calcio, rebote ácido (el estómago produce una mayor cantidad de ácido), síndrome álcali-leche (depósito de calcio en riñones causados por beber demasiada leche, que es rica en calcio y tomar ciertos antiácidos por un periodo prolongado) o constipación.


Farm. DIEGO ALBERTO DIAZ
Co Director Técnico
M.P.-18120
Rackitt Benckiser Argentina S.A.

IF 2018-35286980-APN-DCAHXP#ANMAT


Página 6/12
DIRECCIÓN TÉCNICA - APODERADA
M.P. 1390 - M.19417346
Página 3 de 7
Rackitt Benckiser Argentina S.A.

IF-2018-48386946-APN-DRRHYN#ANMAT

ORIGINAL

SI LA ACIDEZ PERSISTE POR MÁS DE 3 DÍAS, O EMPEORA, CONSULTE A SU MÉDICO.

¿CÓMO SE USA ESTE MEDICAMENTO?

Para administración oral. Agítese bien antes de usar.

Adultos y niños a partir de los doce años: Tomar 10 - 20 ml (2-4 cucharaditas de té) después de las comidas y antes de acostarse. Dosis máxima: hasta cuatro veces por día.

Niños menores de doce años: Se debe administrar solamente por indicación médica.

Personas mayores: No es necesario modificar la dosis.

No tomar este medicamento por más de 7 días seguidos.

¿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.

- Centro Nacional de Intoxicaciones: Tel: 0-800-3330160
- Servicio de Toxicología Hospital de Niños La Plata: Tel.: 0-800-222-9911.
- Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez: (011) 4962-6666 / 2247
- Hospital Alejandro Posadas: (011) 4654-6648 / 4658 / 7777
- Hospital Fernández: (011) 4808-2655 / 4801 / 7767

¿TIENE USTED ALGUNA PREGUNTA?

Llame al Servicio de Atención al Consumidor de Reckitt Benckiser Argentina S.A. (llamada gratuita): 0-800-333-0085

Si este medicamento le produjo algún EFECTO ADVERSO / NO DESEADO o NO CAUSÓ EFECTO, comuníquese con ANMAT mediante el FORMULARIO DE NOTIFICACIÓN ON-LINE disponible en <http://www.anmat.gov.ar/farmacovigilancia/Notificar.asp>

**MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS
ANTE CUALQUIER DUDA CONSULTE CON SU MÉDICO Y/O FARMACÉUTICO**

FORMA DE CONSERVACIÓN:

No almacenar a temperaturas superiores a 30°C. No almacenar en heladera o freezer.

Verifique que el sello de seguridad de la tapa no esté roto antes de abrir por primera vez el producto.


Utilizar dentro de los 6 meses de abierto el envase.

Elaborado en: Reckitt Benckiser Healthcare (UK) Ltd., Hull, Reino Unido

Importado por: Reckitt Benckiser Argentina SA Ruta Provincial 36 N° 8300, entre 1236 y Diagonal Perito Moreno, Ing. Allan (1890), Partido de Florencio Varela, Prov. de Bs. As

Directora Técnica: Romina L. Maga, Farmacéutica.


Fam. DIEGO ALBERTO DÍAZ
Co-Director Técnico
M.P. 19120
Reckitt Benckiser Argentina S.A.


Fam. ROMINA L. MAGA
DIRECTORA TÉCNICA APODERADA
M.P. 19504 M.P. 17346
Reckitt Benckiser Argentina S.A.
Página 5 de 7194

Página 7/12

IF-2018-48386980-APN-DRAHANMAT

ORIGINAL

Medicamento autorizado por el Ministerio de Salud

Certificado N° 55329

Fecha de última revisión del prospecto autorizado por la ANMAT:

Presentaciones: Frascos por 150 mililitros

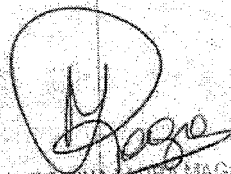
(Impresión de N° LOTE y VENCIMIENTO)

Código de barras

NOTA: Igual texto llevarán las presentaciones conteniendo 100, 200 y 300 ml.



Farm. DIEGO ALBERTO DIAZ
Co Director Técnico
M.P. 19120
Reckitt Benckiser Argentina S.A.



Farm. ROMINA LAURA MAGA
DIRECTORA TÉCNICA - APODERADA
M.N. 1300
Reckitt Benckiser Argentina S.A.

IP-2018-48286980-APN-DRAHYN#ANMAT

Página 8 | 12



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

Hoja Adicional de Firmas
Anexo

Número: IF-2018-48386942-APN-DRRIIYRP#ANMAT

CIUDAD DE BUENOS AIRES
Viernes 28 de Septiembre de 2018

Referencia: 34472048 ROT PROSP Susp Frasco

El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 7 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: 2018.09.28 16:43:08 -03'00'

Nelida Agustina Bisio
Analista técnico
Dirección de Relaciones Institucionales y Regulación Publicitaria
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: 2018.09.28 16:43:09 -03'00'