



**República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional**  
AÑO DE LA DEFENSA DE LA VIDA, LA LIBERTAD Y LA PROPIEDAD

**Disposición**

**Número:**

**Referencia:** 1-0047-3110-001221-24-1

---

VISTO el Expediente N° 1-0047-3110-001221-24-1 del Registro de esta Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), y:

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones Fresenius Kabi S.A. solicita se autorice la inscripción en el Registro Productores y Productos de Tecnología Médica (RPPTM) de esta Administración Nacional, de un nuevo producto médico.

Que las actividades de elaboración y comercialización de productos médicos se encuentran contempladas por la Ley 16463, el Decreto 9763/64, y MERCOSUR/GMC/RES. N° 40/00, incorporada al ordenamiento jurídico nacional por Disposición ANMAT N° 2318/02 (TO 2004), y normas complementarias.

Que consta la evaluación técnica producida por el Instituto Nacional de Productos Médicos, en la que informa que el producto estudiado reúne los requisitos técnicos que contempla la norma legal vigente, y que los establecimientos declarados demuestran aptitud para la elaboración y el control de calidad del producto cuya inscripción en el Registro se solicita.

Que corresponde autorizar la inscripción en el RPPTM del producto médico objeto de la solicitud.

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por el Decreto N° 1490/92 y sus modificatorios.

Por ello;

LA ADMINISTRADORA NACIONAL DE LA ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS,  
ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA

## DISPONE:

ARTÍCULO 1°.- Autorízase la inscripción en el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica (RPPTM) de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT) del producto médico marca BioP nombre descriptivo:

Filtro y nombre técnico: Filtros, para sangre , de acuerdo con lo solicitado por Fresenius Kabi S.A. , con los Datos Identificatorios Característicos que figuran al pie de la presente.

ARTÍCULO 2°.- Autorízanse los textos de los proyectos de rótulo/s y de instrucciones de uso que obran en documento N° IF-2024-33265029-APN-DVPCYAR#ANMAT .

ARTÍCULO 3°.- En los rótulos e instrucciones de uso autorizados deberá figurar la leyenda "Autorizado por la ANMAT PM 648-111 ", con exclusión de toda otra leyenda no contemplada en la normativa vigente.

ARTICULO 4°.- Extiéndase el Certificado de Autorización e Inscripción en el RPPTM con los datos característicos mencionados en esta disposición.

ARTÍCULO 5°.- La vigencia del Certificado de Autorización será de cinco (5) años, a partir de la fecha de la presente disposición.

ARTÍCULO 6°.- Regístrese. Inscríbase en el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica al nuevo producto. Por el Departamento de Mesa de Entrada, notifíquese al interesado, haciéndole entrega de la presente Disposición, conjuntamente con rótulos e instrucciones de uso autorizados y el Certificado mencionado en el artículo 4°. Gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica a los fines de confeccionar el legajo correspondiente.

Cumplido, archívese.

## DATOS IDENTIFICATORIOS CARACTERÍSTICOS

PM: 648-111

Nombre descriptivo: Filtro

Código de identificación y nombre técnico del producto médico, (ECRI-UMDNS):  
11-713 Filtros, para sangre

Marca(s) de (los) producto(s) médico(s): BioP

Modelos:

- 1) AS0378C BioP flex BBS PF
- 2) AS0379B BioP 10 plus BBS PF
- 3) AW0078C BioP flex BS PF

4) AW0079C BioP 10 plus BS PF

Clase de Riesgo: III

Indicación/es autorizada/s:

Dispositivo médico para la leucodepleción de concentrados plaquetarios para su transfusión.

Período de vida útil: 36 meses

Condición de uso: Uso exclusivo a profesionales e instituciones sanitarias

Fuente de obtención de la materia prima de origen biológico: No corresponde

Forma de presentación: AS0378C, AW0078C, AW0079C: Envasados individualmente, 25 unidades por caja  
AS0379B: Envasados individualmente, 20 unidades por caja

Método de esterilización: Radiación

Nombre del fabricante:

1) Fresenius Kabi AG

2) Fenwal International Inc.

Lugar de elaboración:

1) Else-Kröner-Str. 1, 61352 Bad Homburg, Alemania

2) Carretera Sanchez Km 18.5, Parque Industrial Itabo, Zona Franca Ind. de S.C., Haina, República Dominicana

Expediente N° 1-0047-3110-001221-24-1

N° Identificador Trámite: 56780

AM

**PROYECTO DE RÓTULO (modelo según corresponda)**
**Paquete:**

TEAR HERE / ABRE ACÁ

# BioP

TEAR HERE / ABRE ACÁ

(en) Medical device for leukocyte reduction of platelet concentrates for transfusion

(es) Dispositivo médico para la leucodepleción de concentrados plaquetarios para su transfusión

(pt) Dispositivo médico para desleucocitação de concentrados de plaquetas para transfusão





**Fresenius Kabi AG**  
Else-Kroner-Str. 1  
61352 Bad Homburg  
GERMANY  
Tel.: +49 (0) 6172 686 0  
www.fresenius.kabi.com










**BioP flex BBS PF**

**REF** AXXXXXX

**LOT** FAYYMddssx

 YYYY-MM

 YYYY-MM

 35°C

**Hecho por:**  
**Fenwal International Inc.**  
Parque Industrial Itabo,  
Carretera Sánchez Km 18 S. Haina,  
San Cristobal, Republica Dominicana

**Importado y distribuido por:**

**Argentina:** Fresenius Kabi SA  
J. R. Alarcón 2070 – Don Torcuato, Tigre, Buenos Aires, Argentina  
Dir. Téc.: Farm. Claudia Deddelian MP 16310  
Uso exclusivo a profesionales e instituciones sanitarias  
Producto Médico autorizado por ANMAT PM-648-111

**Chile:** Fresenius Kabi Chile  
Pintor Gezanelli 235, San Joaquín, Santiago, Chile

**Colombia:** Fresenius Kabi Colombia SAS  
Av. Carrera 7ª # 1560-20 North Point Toru E Piso 40  
Bogotá, D.C. Colombia  
Reg. San. INVIMA XXXXXM-XXXXXXX

**Ecuador:** Fresenius Kabi S.A.  
Avenida Semillas S/N, Km. 4,5 vía Durán Tambo, Durán, Ecuador  
Reg. San.: XXXX-XXX-XXXX

**México:** Fresenius Kabi México S.A. de C.V.  
Av. Paseo del Norte 5300-A Col. San Juan de Ocotlán, Zapopan, C.P.  
45010, Jalisco, México  
R.S. N°: XXXXXXXXXXXXX

**Perú:** Fresenius Kabi Perú S.A.  
Av. Nicolás Amela N° 345-349, Urb. Santa Catalina-La Victoria-Lima  
Perú, RUC: 20381450377,  
R.S. N°: XXXXXXXXX

**Uruguay:** Bioon S.A.  
Simón Bolívar 1472, Montevideo - Uruguay  
Registro MSP N°: XXXXXXXX  
Dirección técnica: Q.F. Mariela Ricca. Teléfono: 27081624  
Producto estéril (ver datos de esterilidad, condiciones de preservación y uso en el producto)

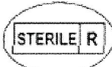


01101022682mmmm  
1101FAYYMddssx  
111YYMMdd  
11YYMMdd

*Claudia Deddelian*  
Farm. Claudia Deddelian  
Directora Técnica  
M.P. 16310  
Fresenius Kabi S.A.

*Maria Paula Bezzi*  
Farm. Ma. Paula Bezzi  
Co-Directora Técnica  
Apoderada Legal M.N. 16443 - M.P. 20633  
Fresenius Kabi S.A.

**Caja:**

BioP flex BBS PF		BioP flex BBS PF
<b>REF</b> AXXXXXX <b>LOT</b> FAYYMddssx  YYYY-MM  YYYY-MM  NN    0°C / 35°C	<b>Importado y distribuido por:</b> <b>Argentina:</b> Fresenius Kabi SA J. R. Alarcón 2070 - Don Torcuato, Tigre, Buenos Aires. Argentina - Dir. Téc.: Farm. Claudia Derderian M.P. 16310 Uso exclusivo a profesionales e instituciones sanitarias. Producto Médico autorizado por ANMAT PM-648-111 <b>Chile:</b> Fresenius Kabi Chile Píntor Cicarelli 236, San Joaquín, Santiago, Chile <b>Colombia:</b> Fresenius Kabi Colombia SAS Av. Carrera 7 # 155C-20 North Point Torre E Piso 40 Bogotá, D.C., Colombia. Reg. San. INVIMA XXXXDM-XXXXXXX <b>Ecuador:</b> Fresenius Kabi S.A. Avenida Semillas S/N, Km 4.5 vía Durán Tambo, Durán, Ecuador - Reg. San. XXXX-XXX-XXXX <b>México:</b> Fresenius Kabi México S.A. de C.V. Av. Paseo del Norte 5300-A Col. San Juan de Ocotlán, Zapopan, C.P. 45010, Jalisco, México. R.S. N°: XXXXXXXXXXXXX <b>Perú:</b> Fresenius Kabi Perú S.A. Av. Nicolás Arriola N° 345-349, Urb. Santa Catalina- La Victoria-Lima, Perú; RUC: 20381450377. R.S. N°: XXXXXXXXX <b>Uruguay:</b> Bioenx S.A. Simón Bolívar 1472, Montevideo - Uruguay Registro MSP N°: XXXXXXXXX Dirección técnica: Q.F. Mariela Ricca - Teléfono: 27081624 Producto estéril (ver datos de esterilidad, condiciones de preservación y uso en el producto).	<b>REF</b> AXXXXXX <b>LOT</b> FAYYMddssx  YYYY-MM  YYYY-MM  NN   <b>Fresenius Kabi AG</b> Else-Kröner-Str. 1 61352 Bad Homburg GERMANY  <small>010405269200000            0104 FAYYMddssx            0104 YYY-MMdd            0104 YYY-MMdd</small> <b>Hecho por:</b> <b>Fenwal International Inc.</b> Parque Industrial Rabo, Carretera Sánchez Km 18.5, Haina, San Cristóbal, República Dominicana

  
**Farm. Claudia Derderian**  
 Directora Técnica  
 M.P. 16310  
 Fresenius Kabi S.A.

  
**Farm. Ma. Paula Bezzzi**  
 Co-Directora Técnica  
 N. 16443 - M.P. 20633  
**MARIA PAULA BEZZZI**  
 Apoderada Legal  
 Fresenius Kabi S.A.

**PROYECTO DE INSTRUCCIONES DE USO****Importador:**

Fresenius Kabi S.A.

J. R. Alarcón 2070 – Don Torcuato, Tigre, Buenos Aires, Argentina

Dir. Téc: Farm. Claudia Derderian MP 16310

Uso exclusivo a profesionales e instituciones sanitarias

Producto Médico autorizado por ANMAT PM-648-111

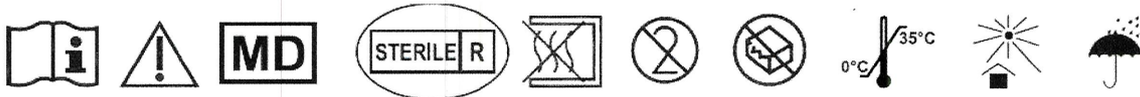
**Fabricante:**

Fresenius Kabi AG

Else-Kröner-Str. 1, 61352 Bad Homburg, Alemania

**Fenwal International Inc.**

Parque Industrial Itabo, Carretera Sánchez Km 18.5, Haina, San Cristóbal, República Dominicana

**Finalidad prevista:**

Producto sanitario para la leucodepleción de concentrados plaquetarios para transfusión.

**Indicaciones:**

- El producto no está concebido para ser utilizado directamente por los pacientes.
- El producto está pensado para ser manejado exclusivamente por personal técnico y/o médico cualificado y debidamente formado.
- El producto se ha concebido para un único uso en un solo paciente.

**Beneficios clínicos:**

Prevención o reducción de la inmunización del paciente y/o reacciones/infecciones transfusionales causadas por leucocitos del donante.

**Precauciones:**

- La validez del producto cerrado termina en la fecha de caducidad indicada en el embalaje.
- El producto es compatible con punzones normales o válvulas de salida de distinta fabricación. Comprobar la compatibilidad.
- El diámetro del tubo es compatible con los intervalos de medidas recomendados por los principales fabricantes de dispositivos de sellado. Comprobar que las medidas del tubo se correspondan con las indicaciones del fabricante del dispositivo de sellado.

**Contraindicaciones:**

(AW0079C-AW0078C) En caso de pacientes en terapia con inhibidores ACE, se recomienda evitar la filtración en la cabecera del paciente, porque están más expuestos al riesgo de reacciones hipotensivas.

(AS0378C-AS0379B) Ninguna.

**Advertencias:**

- La esterilidad está garantizada siempre y cuando no se abra el envoltorio ni se encuentre dañado.

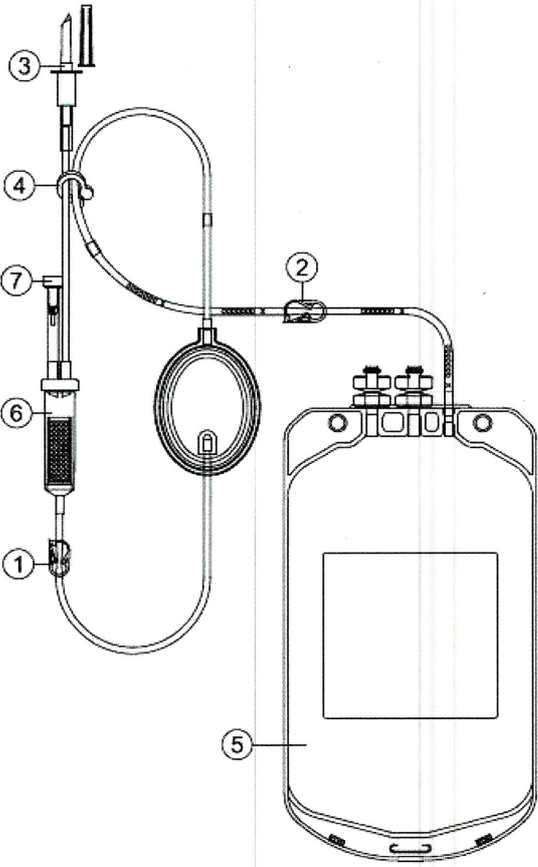
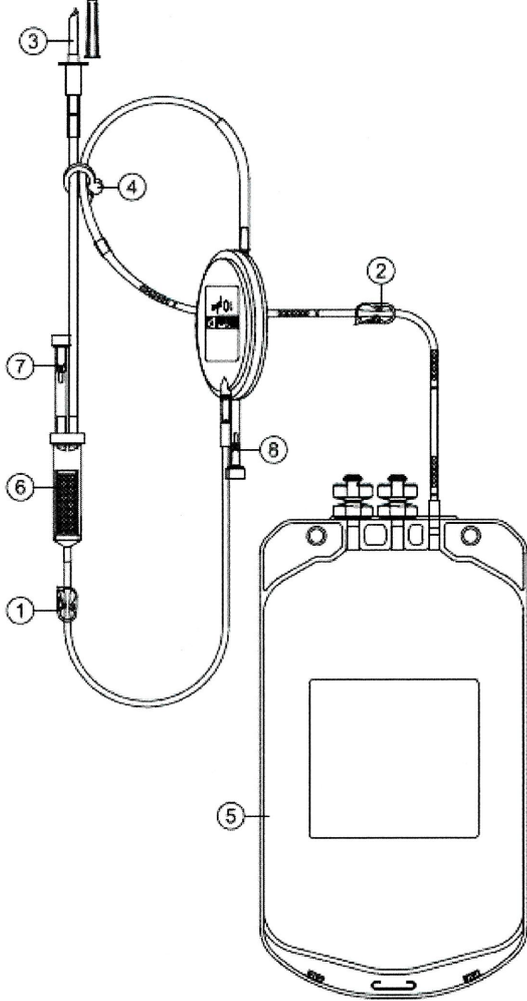


Farm. Claudia Derderian  
Directora Técnica  
M.P. 16310  
Fresenius Kabi S.A.



Farm. Ma. Paula Bezzi  
Co-Directora Técnica  
MARIA PAULA BEZZI M.N. 16443 - M.P. 20633  
ApoDERada Legal  
Fresenius Kabi S.A.  
Fresenius Kabi S.A.

- La reutilización de productos de un solo uso puede ocasionar una pérdida en las prestaciones (por ejemplo, impacto en la eficacia de la leucodepleción) y supone un riesgo potencial de contaminación, que puede causarle infecciones al paciente provocando que enferme o muera.
- Con el fin de prevenir todo riesgo de contaminación microbiana, eliminar los desechos de riesgo biológico de conformidad con las reglas y leyes locales, regionales y estatales vigentes.

<b>AS0378C BioP flex BBS PF</b>	<b>AS0379B BioP 10 plus BBS PF</b>
	
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Producto sanitario estéril para la leucodepleción de concentrados plaquetarios (pools de <b>cuatro a seis</b> unidades plaquetarias o buffy coats o una unidad equivalente de aféresis).</li> <li>• Modelo <b>BBS PF</b> para procedimiento de laboratorio, con bolsa de trasvase de PVC TOTM, para filtración postconservación (postalmacenamiento) y prefiltro.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Producto sanitario estéril para la leucodepleción de concentrados plaquetarios (pools de <b>siete a doce</b> unidades plaquetarias o una unidad equivalente de aféresis).</li> <li>• Modelo <b>BBS BF</b> para procedimiento de laboratorio, con bolsa de trasvase de PVC TOTM, para filtración postconservación (postalmacenamiento) y prefiltro.</li> </ul>



Dra. María Paula Bezzi  
 Directora Técnica  
 M.P. 16310  
 Fresenius Kabi S.A.



MARIA PAULA BEZZI Farm. Ma. Paula Bezzi  
 Apoderada Legal Co-Directora Técnica  
 Fresenius Kabi S.A. M.N. 16443 - M.P. 20633  
 Fresenius Kabi S.A.

**Instrucciones de uso:**

1. Comprobar que el envoltorio primario y el producto estén íntegros. No usar si las cápsulas de protección están sueltas o mal colocadas.
2. Seguir técnicas asépticas apropiadas y utilizar dispositivos de protección individual adecuados durante la manipulación del producto (por ejemplo, guantes).
3. Abrir el envoltorio primario ateniéndose a la recomendación de conservarlo como referencia hasta el momento de la eliminación del producto.
4. Extraer el producto del envoltorio sin quitar el clip de sujeción rojo (4). Cerrar las pinzas (1) y (2).
5. Retirar la cápsula de protección del punzón (3) y conectarla, con un movimiento giratorio, a la unidad de hemocomponente.
6. Agitar suavemente la bolsa de sangre que se va a filtrar y colgarla en el soporte.
7. Crear un nivel de hemocomponente de unos tres cuartos en la cámara de goteo con red para microagregados (6), comprimiendo suavemente varias veces la cámara misma.
8. Abrir las pinzas (2) y (1) para llenar el sistema con el hemocomponente (fase de cebado). La posición invertida en que el filtro es preconectado permite una correcta evacuación del aire. Al llegar el hemocomponente a la bolsa (5), quitar el clip (4), extender el sistema en toda su longitud y proceder inmediatamente a la filtración de toda la unidad.
9. En caso de que deban ser filtradas varias unidades plaquetarias, para impedir la entrada de aire en el sistema, cerrar la pinza (1) antes de vaciar la línea que queda por encima de la cámara de goteo (6) y a continuación cambiar la bolsa.
10. **IMPORTANTE:** Una vez concluida la filtración, para optimizar la recuperación de hemocomponente, romper con una ligera presión la cánula de rotura (7). (AS0378C): Dejar el sistema colgado en el soporte en toda su longitud durante un lapso de tiempo suficiente (unos dos minutos) como para permitir que el filtro colapse vaciándose, recuperando la mayor cantidad de concentrado plaquetario posible. No ejercer presión ninguna sobre el filtro ni la línea para vaciar el sistema. (AS0379B): Después del vaciado de la primera parte de la línea y de la cámara de entrada del filtro, romper la cánula de rotura (8).
11. Sellar la línea a la altura de la cámara de salida del filtro. Usar el segmento de tubo numerado conectado a la bolsa (5) para efectuar los muestreos relativos a los controles de laboratorio.
12. Al término de la operación, eliminar la parte de producto que queda por encima del tubo sellado como desecho de riesgo biológico, con el fin de prevenir todo peligro de contaminación microbiana.

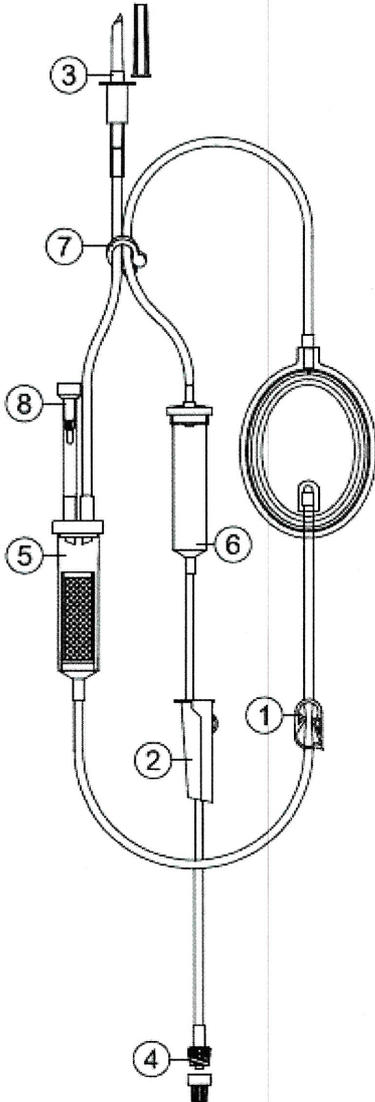
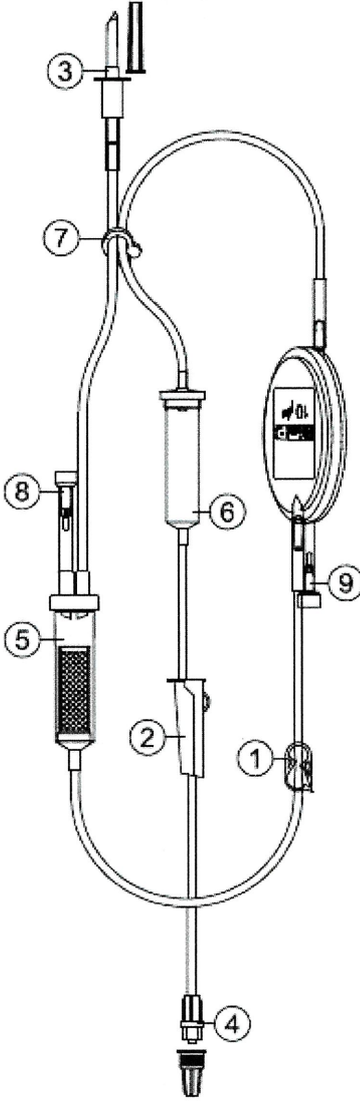


Farm. Claudia Derderian  
Directora Técnica  
M.P. 16310  
Fresenius Kabi S.A.



Farm. Ma. Paula Bezzi  
Co-Directora Técnica  
M.N. 16443 - M.P. 20633  
Fresenius Kabi S.A.

**MARIA PAULA BEZZI**  
**Apoderada Legal**  
Fresenius Kabi S.A.

<b>AW0078C BioP flex BS PF</b>	<b>AW0079C BioP 10 plus BS PF</b>
	
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Producto sanitario estéril para la leucodepleción de concentrados plaquetarios (pools de <b>cuatro a seis</b> unidades plaquetarias o buffy coats o una unidad equivalente de aféresis).</li> <li>• Modelo <b>BS PF</b> para procedimiento en la cabecera del paciente, con prefiltro.</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Producto sanitario estéril para la leucodepleción de concentrados plaquetarios (pools de <b>siete a doce</b> unidades plaquetarias o una unidad equivalente de aféresis).</li> <li>• Modelo <b>BS PF</b> para procedimiento en la cabecera del paciente, con prefiltro.</li> </ul>

**Instrucciones de uso:**

1. Comprobar que el envoltorio primario y el producto estén íntegros. No usar si las cápsulas de protección están sueltas o mal colocadas.
2. Seguir técnicas asépticas apropiadas y utilizar dispositivos de protección individual adecuados durante la manipulación del producto (por ejemplo, guantes).
3. Abrir el envoltorio primario ateniéndose a la recomendación de conservarlo como referencia hasta el momento de la eliminación del producto.

  
 Farm. Claudia Bordenian  
 Directora Técnica  
 M.P. 16310

  
 Farm. Maria Paula Bezzi  
 Directora Técnica  
 Apoderada Legal N. 16443 - M.P. 20633  
 Fresenius Kabi S.A.

4. Extraer el producto del envoltorio primario sin quitar el clip de sujeción rojo (7) y cerrar la pinza (1) y la pinza roller (2).
5. Inmediatamente después de la apertura retirar la cápsula de protección del punzón (3) y conectarlo con un movimiento rotatorio a la unidad de hemocomponente.
6. Agitar suavemente la bolsa y colgarla en el soporte. Quitar la cápsula de protección del adaptador Luer Lock (4). Crear un nivel de hemocomponente de unos tres cuartos en la cámara de goteo con red para microagregados (5), comprimiendo varias veces la cámara misma.
7. Abrir la pinza (1) y la pinza roller (2) para llenar el sistema con el hemocomponente (fase de cebado). La posición invertida en que el filtro es preacoplado permite una correcta evacuación del aire. Mantener el filtro en posición invertida durante toda la fase de cebado.
8. Dejar fluir el hemocomponente de modo que llene el filtro y pase a la cámara de goteo (6). Llenar más o menos una tercera parte de la cámara de goteo manteniéndola en posición invertida con las manos. Cerrar la pinza roller (2), quitar el clip rojo (7) y volver a poner el filtro y la cámara en posición vertical.  
Tras haber llenado el filtro, proceder de inmediato a efectuar la filtración completa de la unidad. Si hace falta interrumpir la filtración, hacerlo durante el menor tiempo posible.
9. Abrir ligeramente la pinza roller (2), dejar que el hemocomponente llene el resto de la línea y a continuación cerrar nuevamente la pinza roller (2). Conectar el adaptador Luer Lock (4) al dispositivo de infusión.
10. Efectuar la transfusión regulando el flujo mediante la pinza roller (2). El control del flujo puede efectuarse observando el goteo en la cámara de goteo inferior (6).  
**IMPORTANTE:** Una vez concluida la filtración, para optimizar la recuperación de hemocomponente, romper con una ligera presión la cánula de rotura (8). No ejercer presión ninguna sobre el filtro ni la línea para vaciar el sistema. (AW0079C): Después del vaciado de la primera parte de la línea y de la cámara de entrada del filtro, romper la cánula de rotura (9).  
Este procedimiento debe efectuarse bajo la directa supervisión del operador, para evitar la infusión de burbujas de aire en el paciente.
11. Una vez terminada la operación, cerrar la pinza roller (2) y desconectar suavemente el adaptador Luer Lock (4) del dispositivo de infusión utilizando una gasa o una almohadilla de algodón para absorber toda posible gota de hemocomponente.



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional  
AÑO DE LA DEFENSA DE LA VIDA, LA LIBERTAD Y LA PROPIEDAD

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

**Número:**

**Referencia:** FRESENIUS KABI S.A.

---

El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 7 pagina/s.

Digitally signed by GESTION DOCUMENTAL ELECTRONICA - GDE  
Date: 2024.04.03 11:26:06 -03:00

Digitally signed by GESTION DOCUMENTAL  
ELECTRONICA - GDE  
Date: 2024.04.03 11:26:08 -03:00



**República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional**  
AÑO DE LA DEFENSA DE LA VIDA, LA LIBERTAD Y LA PROPIEDAD

**Certificado - Redacción libre**

**Número:**

**Referencia:** 1-0047-3110-001221-24-1

---

**CERTIFICADO DE AUTORIZACIÓN E INSCRIPCIÓN**

Expediente N° 1-0047-3110-001221-24-1

La Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT) certifica que de acuerdo con lo solicitado por Fresenius Kabi S.A. ; se autoriza la inscripción en el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica (RPPTM), de un nuevo producto con los siguientes datos identificatorios característicos:

**DATOS IDENTIFICATORIOS CARACTERÍSTICOS**

PM: 648-111

Nombre descriptivo: Filtro

Código de identificación y nombre técnico del producto médico, (ECRI-UMDNS):  
11-713 Filtros, para sangre

Marca(s) de (los) producto(s) médico(s): BioP

Modelos:

1) AS0378C BioP flex BBS PF

- 2) AS0379B BioP 10 plus BBS PF
- 3) AW0078C BioP flex BS PF
- 4) AW0079C BioP 10 plus BS PF

Clase de Riesgo: III

Indicación/es autorizada/s:

Dispositivo médico para la leucodepleción de concentrados plaquetarios para su transfusión.

Período de vida útil: 36 meses

Condición de uso: Uso exclusivo a profesionales e instituciones sanitarias

Fuente de obtención de la materia prima de origen biológico: No corresponde

Forma de presentación: AS0378C, AW0078C, AW0079C: Envasados individualmente, 25 unidades por caja  
AS0379B: Envasados individualmente, 20 unidades por caja

Método de esterilización: Radiación

Nombre del fabricante:

- 1) Fresenius Kabi AG
- 2) Fenwal International Inc.

Lugar de elaboración:

- 1) Else-Kröner-Str. 1, 61352 Bad Homburg, Alemania
- 2) Carretera Sanchez Km 18.5, Parque Industrial Itabo, Zona Franca Ind. de S.C., Haina, República Dominicana

Se extiende el presente Certificado de Autorización e Inscripción del PM 648-111 , con una vigencia cinco (5) años a partir de la fecha de la Disposición autorizante.

N° 1-0047-3110-001221-24-1

N° Identificador Trámite: 56780

AM

Digitally signed by PEARSON Enriqueta María  
Date: 2024.04.16 14:27:13 ART  
Location: Ciudad Autónoma de Buenos Aires

Digitally signed by GESTION DOCUMENTAL  
ELECTRONICA - GDE  
Date: 2024.04.16 14:27:15 -03:00