



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
2019 - Año de la Exportación

Disposición

Número: DI-2019-3160-APN-ANMAT#MSYDS

CIUDAD DE BUENOS AIRES
Martes 9 de Abril de 2019

Referencia: 1-0047-0000-014708-17-1

VISTO el Expediente n° 1-0047-0000-014708-17-1 del Registro de esta Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma INVESTI FARMA S.A. solicita se autorice una nueva concentración para la especialidad medicinal denominada IF 4288 / LINACLOTIDA, forma farmacéutica CAPSULAS, Certificado n° 57.721.

Que lo solicitado se encuadra en los términos de la Ley N° 16.463, Decreto reglamentario N° 9.763/64, 150/92 y sus modificatorios N° 1.890/92 y 177/93.

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 por Disposición ANMAT N° 680/13 se adoptó el SISTEMA DE GESTION ELECTRONICA CON FIRMA DIGITAL para el trámite de SOLICITUD DE INSCRIPCION EN EL REGISTRO DE ESPECIALIDADES MEDICINALES (REM) encuadrada en el artículo 3° del Decreto No 150/92 (t.o. 1993) para ingredientes farmacéuticos activos (IFA'S) de origen sintético y semisintético.

Que se actúa en virtud de 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 INVESTITI FARMA S.A. para la especialidad medicinal que se denominará IF-4288, la nueva concentración de LINACLOTIDA 72 mcg, en la forma farmacéutica de CAPSULAS; cuya composición para los excipientes será: CELULOSA MICROCRISTALINA 78,037 mg, CLORURO DE CALCIO DIHIDRATO 0,360 mg, L-LEUCINA 0,180 mg, ALCOHOL POLIVINÍLICO 1,065 mg, TALCO 0,285 mg, FD & C BLUE#1 0,00549 mg, DIOXIDO DE TITANIO 1,12539 mg, GELATINA csp 48,000 mg; a expenderse en BLISTER AL/AL, en envases que contienen 10, 30 y 60 CAPSULAS; efectuándose su elaboración en el establecimiento NOVOCAP S.A. para las etapas de elaboración de la mezcla y el granulado: en las plantas sitas en INGENIERO TORCUATO DI TELLA 936/68 Y RIVADAVIA 953/57, AVELLANEDA, PROVINCIA DE BUENOS AIRES (Edificio I) y/o PUENTE DEL INCA 2450, ESQUINA CANELONES, LOTE 31, CIUDAD DE TRISTAN SUAREZ, POLO INDUSTRIAL EZEIZA, PROVINCIA DE BUENOS AIRES (Edificio II) y el establecimiento ROEMMERS S.A.I.C.F. para las etapas de encapsulado, acondicionamiento primario y secundario: en las plantas sitas en: JOSÉ E. RODÓ 6424/76, CIUDAD AUTÓNOMA DE BUENOS AIRES Y/OÁLVARO BARROS 1113, LOCALIDAD DE LUIS GUILLON, PARIDO ESTEBAN ECHEVERRIA, PROVINCIA DE BUENOS AIRES; con la condición de expendio de venta BAJO RECETA y un período de vida útil de VEINTICUATRO (24) MESES, CONSERVAR EN LUGAR SECO A TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 30° C.

ARTICULO 2°.- Acéptanse los proyectos de rótulos según GEDO N° IF-2018-40160158-APN-DERM#ANMAT; proyecto de prospecto según GEDO N° IF-2018-40160316-APN-DERM#ANMAT; e información para el paciente según GEDO N° IF-2018-40160502-APN-DERM#ANMAT.

ARTICULO 3°.- Extiéndase por la Dirección de Gestión de Información Técnica, el certificado actualizado N° 57.721, consignando lo autorizado por los artículos precedentes, cancelándose la versión anterior.

ARTICULO 4°.- Inscríbase la nueva concentración en el Registro Nacional de Especialidades Medicinales.

ARTICULO 5°.- Regístrese, por Mesa de entradas notifíquese al interesado, haciéndole entrega de la presente Disposición, rótulo, prospecto e información para el paciente, gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica a sus efectos. Cumplido, archívese.

Expediente n° 1-0047-0000-014708-17-1

Digitally signed by BELLOSO Waldo Horacio
Date: 2019.04.09 16:58:17 ART
Location: Ciudad Autónoma de Buenos Aires

Waldo HORACIO BELLOSO
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=SECRETARIA DE GOBIERNO DE MODERNIZACION,
ou=SECRETARIA DE MODERNIZACION ADMINISTRATIVA,
serialNumber=CUI30715117564
Date: 2019.04.09 16:58:19 -0300



INDUSTRIA ARGENTINA

CONTENIDO: Envases conteniendo 10 cápsulas.

IF-4288
LINACLOTIDA
Cápsulas
Vía oral
VENTA BAJO RECETA

Fórmula:

Cada cápsula contiene: Linaclotida 72,00 mcg. Excipientes: Celulosa microcristalina 78,037 mg; Cloruro de calcio dihidrato 0,360 mg; L-Leucina 0,180 mg; Alcohol polivinílico 1,065 mg; Talco 0,285 mg; FD & C Blue #1 0,00549 mg; Dióxido de titanio 1,12539 mg; Gelatina csp 48 mg.

Posología: Ver prospecto interior.

**MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS
CONSERVAR EN LUGAR SECO A TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 30°C**

MEDICAMENTO AUTORIZADO POR EL MINISTERIO DE SALUD
CERTIFICADO N°:

Directora Técnica: Viviana Silvia Rivas – Farmacéutica y Bioquímica

Elaboración de la mezcla y granulado en Torcuato Di Tella 936/68 y Rivadavia 953/57 – Avellaneda – Pcia. de Buenos Aires (Edificio I) y/o Puente del Inca 2450 esquina Canelones Lote 31 – Tristán Suárez Polo Industrial Ezeiza – Pcia. de Buenos Aires (Edificio II).

Encapsulado, acondicionamiento primario y secundario en José E. Rodó 6424 – C1440AKJ – Capital Federal y/o Álvaro Barros 1113 – B1838CMC-Luis Guillón – Pcia. de Buenos Aires.

INVESTI FARMA S.A.
Lisandro de la Torre 2160, C1440ECW, Buenos Aires
Información al consumidor 04346-9910
0-810-333-5431

Fecha de Vencimiento:

Lote N°:

NOTA: Este mismo proyecto de rótulo se utilizará para los envases conteniendo 30 y 60 cápsulas.

INVESTI FARMA S.A.
VIVIANA S. RIVAS
Farmacéutica y Bioquímica
Directora Técnica
IF-2018-40160158

página 1 de 1



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

Hoja Adicional de Firmas
Anexo

Número: IF-2018-40160158-APN-DERM#ANMAT

CIUDAD DE BUENOS AIRES
Viernes 17 de Agosto de 2018

Referencia: 14708-17-1 RÓTULO IF 4288 57.721

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: 2018.08.17 15:14:18 -03'00'

Melina Mosquera
Asesor Técnico
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: 2018.08.17 15:14:21 -03'00'



PROSPECTO: INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE

IF-4288
Linaclotida
Cápsulas
Vía oral
VENTA BAJO RECETA

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar este medicamento.

- Conserve este prospecto, ya que puede necesitar volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, CONSULTE A SU MÉDICO Y/O FARMACÉUTICO.
- Este medicamento se le ha recetado a usted sólo para su problema médico actual y no se lo recomiende a otras personas, aunque tengan los mismos síntomas, ya que puede perjudicarle.

QUÉ ES IF-4288 Y PARA QUÉ SE UTILIZA

IF-4288 contienen el principio activo Linaclotida. Éste actúa localmente en el intestino, aliviando el dolor y la hinchazón y restaurando el normal funcionamiento intestinal. Además actúa permitiendo el pasaje de agua a la luz intestinal, con lo cual se logra reblandecer las heces y aumentar los movimientos intestinales.

IF-4288 se utilizan para tratar:

- 1) Los síntomas del síndrome del intestino irritable con constipación: Es un trastorno intestinal frecuente, cuyos síntomas principales, junto con la constipación, son los siguientes: dolor estomacal o abdominal, sensación de hinchazón abdominal, deposiciones (heces) infrecuentes, duras y pequeñas. Estos síntomas pueden variar de una persona a otra.
- 2) La constipación idiopática crónica: Deposiciones infrecuentes, con heces duras y pequeñas. El término "idiopática" significa que la causa de la constipación es desconocida.

ANTES DE USAR IF-4288:

Su médico le ha dado este medicamento a usted tras descartar otras enfermedades, especialmente en sus intestinos. Dado que otras enfermedades pueden tener los mismos síntomas que el síndrome de intestino irritable o la constipación idiopática crónica, es importante que informe inmediatamente a su médico de cualquier cambio o irregularidad en los síntomas.

INVESTI FARMA S.A.
VIVIANA S. RIVAS
Farmacéutica-Bioquímica
Directora Técnica

IF-2018-40160502-APN-DERM#ANMAT

No use IF-4288 :

- No le de IF-4288 a niños menores de 6 años de edad.
- Si es alérgico a la Linaclotida o a cualquiera de los demás componentes de este medicamento.
- Si su médico le ha dicho que Usted tiene una obstrucción intestinal.

Si no está seguro, hable con su médico o farmacéutico antes de iniciar el tratamiento.

Antes de iniciar el tratamiento con IF-4288, informe a su médico si usted padece o tiene cualquiera de las situaciones anteriores descriptas.

Uso en embarazo: Si va a tomar este medicamento y está embarazada, cree que podría estar embarazada, o tiene intención de quedar embarazada informe a su médico antes de utilizar este medicamento. Debe evitarse el uso de **IF-4288** durante el embarazo, salvo que el médico lo considere esencial.

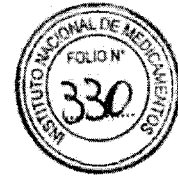
Uso en lactancia: Se desconoce si el componente de **IF-4288** se elimina en la leche materna. Se recomienda precaución al administrar **IF-4288** a mujeres que se encuentran amamantando.

Uso en niños y adolescentes: **IF-4288** no debe utilizarse en niños menores de 6 años de edad. Evitar el uso en niños y adolescentes de 6 a 18 años.

Tenga especial cuidado con IF-4288:

- Si sufre diarrea grave o prolongada (expulsión frecuente de heces de consistencia líquida durante 7 días o más), deje de tomar **IF-4288** y consulte a su médico; no olvide beber líquidos en abundancia para reponer el agua y las sales, como el potasio, perdidos con la diarrea.
- Tome precauciones especiales si es mayor de 65 años, ya que tiene un mayor riesgo de sufrir diarrea.
- Tome también precauciones especiales si padece diarrea grave o prolongada y tiene alguna enfermedad adicional, como presión arterial elevada, una enfermedad previa del corazón o de los vasos sanguíneos (por ejemplo, infartos anteriores) o diabetes.
- Comunique a su médico si padece enfermedades intestinales como la enfermedad de Crohn o la colitis ulcerosa, dado que no se recomienda la toma de **IF-4288** en estos pacientes.

INVESTI FARMA S.A.
VIVIANAS RIVAS
IF-2018-40169302-ABS-DERM#ANMAT
Farmacéutica Biotecnológica
Directora Técnica



- Si no está seguro de si lo afecta alguna de las situaciones anteriores, informe a su médico o farmacéutico antes de tomar **IF-4288**.
- Uso en ancianos: No es necesario disminuir la dosis, los pacientes añosos deben tomarlo con precaución.

Síntomas a los que debe estar atento

IF-4288 puede empeorar determinadas condiciones existentes o causar efectos adversos serios. Éstos incluyen diarrea, las reacciones de hipersensibilidad y los síntomas abdominales (obstrucción intestinal).

Debe estar atento a la presentación de estos síntomas mientras esté tomándolo, para reducir el riesgo de problemas (ver Efectos Indeseables).

Análisis de sangre y orina

En caso de presentarse diarrea grave o prolongada puede ser necesario efectuar análisis de sangre para evaluar la pérdida de agua y sales.

Conducción de vehículos y uso de máquinas

IF-4288 no tiene ninguna influencia conocida sobre la capacidad para conducir vehículos y utilizar máquinas.

Uso de IF-4288 con otros medicamentos

Informe a su médico o farmacéutico si está tomando, ha tomado recientemente o podría tener que tomar cualquier otro medicamento, incluyendo los de venta libre y los productos a base de hierbas. Algunos medicamentos pueden no funcionar correctamente si padece diarrea grave o prolongada, como:

- Anticonceptivos orales. Si tiene una diarrea muy grave, la píldora anticonceptiva puede no funcionar correctamente y se recomienda el uso de un método anticonceptivo adicional. Consulte las instrucciones del prospecto de la píldora anticonceptiva que esté tomando.
- Medicamentos que necesitan una administración cuidadosa y exacta, como la levotiroxina (una hormona para tratar la función reducida de la glándula tiroidea).

Algunos medicamentos pueden aumentar el riesgo de diarrea cuando se toman junto con **IF-4288**, como:

- Medicamentos para el tratamiento de las úlceras de estómago o de la excesiva producción de ácido en el estómago, que se denominan inhibidores de la bomba de protones.

INVESTIFARMA S.A.
VIVIANA S. RIVAS
Farmacéutica Biogéneros
IF-2018-4072501-APN-DERM#ANMAT
Directora Técnica

- Medicamentos para el tratamiento del dolor y de la inflamación, denominados antiinflamatorios no esteroides o AINEs.
- Laxantes.

Uso de IF-4288 con alimentos

IF-4288 aumenta la frecuencia de los movimientos intestinales y causa diarrea (heces más blandas o líquidas) en mayor medida cuando se toma con los alimentos que cuando se ingiere con el estómago vacío.

COMO USAR DE ESTE MEDICAMENTO

Siga exactamente las instrucciones de administración de IF-4288 indicadas por su médico. Consulte a su médico o farmacéutico si tiene dudas.

IF-4288 está indicado en adultos y en niños y adolescentes mayores de 18 años.

Dosis recomendada:

Síndrome del intestino irritable con constipación: Una cápsula de 290 microgramos, una vez al día, administrada con el estómago vacío, por lo menos 30 minutos antes de la primera comida del día.

Constipación idiopática crónica: Una cápsula de 145 microgramos, una vez al día, o una cápsula de 72 microgramos, una vez al día, en base a la tolerancia individual del tratamiento, administradas con el estómago vacío, por lo menos 30 minutos antes de la primera comida del día.

Uso en ancianos: No se considera necesario ajustar la dosis. Tomar con precaución, puede haber mayor predisposición para presentar diarrea.

Uso en personas con problemas de hígado o riñón: No es necesario modificar la dosis, su médico debe decidir si puede tomar IF-4288.

Forma de administración: Las cápsulas se deben tomar enteras (sin masticarlas ni cortarlas), con el estómago vacío, al menos treinta minutos antes de la primera comida del día.



INVESTI FARMA S.A.
VIVIANA S. RIVAS
Farmacéutica-Bioquímica
Directora Técnica

IF-2018-40160502-APN-DERM#ANMAT



Si toma más IF-4288 del que debiera

El efecto más probable de una toma excesiva de **IF-4288** es la diarrea. Póngase en contacto con su médico o farmacéutico si ha ingerido demasiado de este medicamento. También puede llamar al Servicio de Información Toxicológica, indicando el medicamento y la cantidad tomada.

Ante la eventualidad de una sobredosificación, concurrir al Hospital más cercano o comunicarse con los Centros de Toxicología del Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez al teléfono: (011) 4962-6666 / 2247 o del Hospital A. Posadas al teléfono: (011) 4654-6648 / 4658-7777. Opcionalmente otros centros de intoxicaciones.

Si olvidó tomar IF-4288

Si olvidó tomar una dosis, no tome una dosis doble para compensar la dosis olvidada. Simplemente ingiera la dosis siguiente en el momento que corresponda y continúe con el tratamiento como de costumbre.

Si deja de tomar IF-4288

Antes de interrumpir el tratamiento es preferible que consulte con su médico; no obstante, puede abandonar la toma de **IF-4288** en cualquier momento con total seguridad.

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este medicamento, pregunte a su médico o farmacéutico.

Cuanto tiempo debe continuar el tratamiento:

Continúe el tratamiento durante el tiempo que su médico le indique.

Consulte con su médico si tiene dudas acerca de cuánto tiempo debe continuar con el tratamiento.

Si el efecto resulta insuficiente, luego de la administración durante cuatro semanas, el médico debería efectuar una nueva evaluación clínica y reconsiderar los beneficios y riesgos de proseguir con la administración del medicamento.

EFFECTOS INDESEABLES

Al igual que todos los medicamentos **IF-4288** puede producir efectos adversos, aunque **no todas** las personas los sufran. Los efectos descritos abajo pueden aparecer con este medicamento.

N

INVESTI FARMA S.A.
VIVIANA S. RIVAS
IF-2018-40 F60502402-2018-ANMAT
Directora Técnica



Síntomas a los que debe estar atento

Diarrea: Es el efecto adverso más común y algunas veces puede ser severo. Suele ser de poca duración y generalmente se presenta dentro de las primeras dos semanas de tratamiento con **IF-4288**. Sin embargo, si sufre un episodio grave o prolongado (deposiciones frecuentes o de consistencia líquida durante 7 días o más) y se siente aturdido o mareado o se desmaya, **deje de tomar IF-4288 y contacte a su médico inmediatamente.**

Otras reacciones adversas a tener en cuenta:

Llame a su médico o vaya a la sala de emergencias del hospital más cercano, si presenta un dolor inusual o severo en la zona del estómago (abdomen), especialmente si se acompaña con la deposición de heces con sangre roja y brillante o con heces negras similares al alquitrán (melena).

Otras reacciones adversas comunes:

- Dolor estomacal o abdominal.
- Sensación de hinchazón, plenitud o presión en el abdomen (distensión).
- Gases (flatulencia).
- Gastroenteritis viral (gripe estomacal).
- Sensación de mareo.

Más raramente se han informado:

- Falta de control de las deposiciones (incontinencia fecal).
- Urgencia defecatoria.
- Sensación de mareo al levantarse rápidamente.
- Deshidratación.

Si presenta cualquier efecto adverso informe a su médico o farmacéutico. Esto incluye cualquier efecto adverso no mencionado en este prospecto.

INFORMACIÓN ADICIONAL

IF-4288 72 mcg

Cada cápsula contiene:

Ingrediente activo: Linaclotida 72,00 mcg.

Ingredientes Inactivos: Celulosa microcristalina; Cloruro de calcio dihidrato; L-Leucina; Alcohol polivinílico; Talco; FD & C Blue #1; Dióxido de titanio; Gelatina csp.



INVESTI FARMA S.A.
YVY YANAS, RDYAS
Farmacéutica S.A. Química
Directora Técnica



IF-4288 145 mcg

Cada cápsula contiene:

Ingrediente activo: Linaclotida 145,00 mcg.

Ingredientes Inactivos: Celulosa microcristalina; Cloruro de calcio dihidrato; L-Leucina; Hidroxipropilmetilcelulosa 6 cps; Talco; Óxido de hierro amarillo; Óxido de hierro negro; Dióxido de titanio; Gelatina.

IF-4288 290 mcg

Cada cápsula contiene:

Ingrediente activo: Linaclotida 290,00 mcg.

Ingredientes Inactivos: Celulosa microcristalina; Cloruro de calcio dihidrato; L-Leucina; Hidroxipropilmetilcelulosa 6 cps; Talco; Óxido de hierro amarillo; Dióxido de titanio; Gelatina.

RECORDATORIO

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

PRESENTACION

IF-4288 72 mcg: Envases conteniendo 10, 30 y 60 cápsulas.

IF-4288 145 mcg: Envases conteniendo 10, 30 y 60 cápsulas.

IF-4288 290 mcg: Envases conteniendo 10, 30 y 60 cápsulas.

Fecha de última revisión:

**MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS
CONSERVAR EN LUGAR SECO A TEMPERATURA AMBIENTE INFERIOR A 30°C**

MEDICAMENTO AUTORIZADO POR EL MINISTERIO DE SALUD

CERTIFICADO N°:

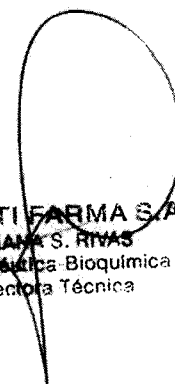
Directora Técnica: Viviana Silvia Rivas – Farmacéutica y Bioquímica

INVESTIFARMA S.A.
VIVIANA S. RIVAS
Farmacéutica-Bioquímica
Directora Técnica
IF-2018-40160502-A-N-DE-ERM#ANMAT



Elaboración de la mezcla y granulado en Torcuato Di Tella 936/68 y Rivadavia 953/57 – Avellaneda
– Pcia. de Buenos Aires (Edificio I) y/o Puente del Inca 2450 esquina Canelones Lote 31 – Tristán
Suárez Polo Industrial Ezeiza – Pcia. de Buenos Aires (Edificio II).
Encapsulado, acondicionamiento primario y secundario en José E. Rodó 6424 – C1440AKJ –
Capital Federal y/o Álvaro Barros 1113 – B1838CMC-Luis Guillón – Pcia. de Buenos Aires.

INVESTI FARMA S.A.
Lisandro de la Torre 2160, C1440ECW, Buenos Aires
Información al consumidor ☎4346-9910
☎ 0-810-333-5431



INVESTI FARMA S.A.
VIVIANA S. RIVAS
Farmacéutica-Bioquímica
Directora Técnica

IF-2018-40160502-APN-DERM#ANMAT



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

Hoja Adicional de Firmas
Anexo

Número: IF-2018-40160502-APN-DERM#ANMAT

CIUDAD DE BUENOS AIRES
Viernes 17 de Agosto de 2018

Referencia: 14708-17-1 INFORMACIÓN PACIENTE IF 4288 57.721

El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 8 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: 2018.08.17 15:15:02 -03'00'

Melina Mosquera
Asesor Técnico
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: 2018.08.17 15:15:03 -03'00'