

INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE



Dioxaflex CB 50 - 75 Diclofenaco Sódico 50 - 75 mg

Cápsulas Blandas

Industria Argentina
EXPENDIO BAJO RECETA



Este Medicamento es Libre de Gluten.

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

- Conserve esta información para el paciente, ya que puede tener que volver a leerla.
 - Si tiene alguna duda, consulte a su médico.
- Este medicamento se le ha recetado solamente a usted y no debe dárselo a otras personas, aunque tengan los mismos síntomas, ya que puede perjudicarlas.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en esta información para el paciente.

Contenido de la información para el paciente

1. QUÉ ES DIOXAFLEX CB Y PARA QUÉ SE UTILIZA
2. QUÉ NECESITA SABER ANTES DE EMPEZAR A USAR DIOXAFLEX CB
3. CÓMO USAR DIOXAFLEX CB
4. POSIBLES EFECTOS ADVERSOS
5. CONSERVACIÓN DE DIOXAFLEX CB
6. CONTENIDO DEL ENVASE E INFORMACIÓN ADICIONAL

1. QUÉ ES DIOXAFLEX CB Y PARA QUÉ SE UTILIZA

Dioxaflex CB contiene Diclofenaco Sódico, el cual pertenece al grupo de medicamentos denominados antiinflamatorios no esteroideos (AINE) utilizados para tratar el dolor y la inflamación.

Está indicado para el tratamiento de procesos inflamatorios agudos y crónicos:

- tratamiento agudo o crónico de signos y síntomas de artrosis (osteoartritis) y artritis reumatoidea u otras enfermedades reumáticas crónicas inflamatorias (por ejemplo, espondilitis anquilosante).
- reumatismo extraarticular (enfermedad que afecta tejidos blandos, como músculos, tendones y ligamentos).
- dolor musculoesquelético.
- tratamiento sintomático del ataque agudo de gota.
- tratamiento del dolor y la inflamación posterior a una cirugía o traumatismo.
- tratamiento sintomático de los dolores menstruales (dismenorrea primaria).

2. QUÉ NECESITA SABER ANTES DE EMPEZAR A USAR DIOXAFLEX CB

Es importante que utilice la menor dosis que alivie o controle el dolor. No debe tomar este medicamento más tiempo del necesario para controlar sus síntomas.

No use Dioxaflex CB si:

- es alérgico (hipersensible) al Diclofenaco o a cualquiera de los demás componentes del medicamento.
- es alérgico o ha tenido reacciones alérgicas a la aspirina u otros analgésicos (medicamentos para tratar el dolor) o antiinflamatorios similares. Las reacciones alérgicas pueden incluir asma (dificultad para respirar), urticaria (reacción alérgica en la piel con aparición de ronchas y picazón), rinitis aguda (inflamación de la mucosa nasal) o hinchazón de los labios o párpados. Si cree que puede ser alérgico consulte a su médico.
- padece actualmente una úlcera o sangrado del estómago o intestino o ha tenido dos ó más episodios diferentes de ulceración o sangrado comprobados relacionados con tratamientos anteriores con AINE.
- padece enfermedad de Crohn o colitis ulcerosa activa (enfermedades que producen diarrea con o sin sangre y dolor abdominal).
- padece afectación severa de la función del hígado o riñones.
- padece alteraciones en la coagulación de la sangre.
- padece o ha padecido insuficiencia cardíaca congestiva, cardiopatía isquémica (por ejemplo, angina de pecho, infarto cardíaco, obstrucción en los vasos sanguíneos del corazón), problemas en la circulación sanguínea (enfermedad arterial periférica), enfermedad cerebrovascular (accidente cerebrovascular [ACV], accidente isquémico transitorio [AIT]) y/o ha sido sometido o requiere una cirugía de by-pass coronario.
- está cursando el tercer trimestre de su embarazo.
- se encuentra en período de lactancia (ver "Lactancia").

Tenga especial cuidado con Dioxaflex CB e informe a su médico antes de usar Dioxaflex CB si:

- tiene o ha tenido inflamación, úlcera, sangrado y/o perforación del esófago, estómago o intestino, pudiéndose manifestar por un dolor abdominal intenso o persistente y/o por heces de color negro o incluso cursar sin síntomas previos de alerta. Consulte a su médico inmediatamente en caso de presentar algunos de estos síntomas. Este riesgo es mayor al usar dosis altas, en los ancianos y en pacientes debilitados. Su médico le puede recomendar en estos casos comenzar el tratamiento con la menor dosis efectiva y asociar un medicamento protector del estómago.
- padece o tiene antecedentes de alguna enfermedad cardiovascular (como insuficiencia cardíaca, arritmias cardíacas, infarto cardíaco, accidente cerebrovascular) o presenta factores de riesgo (por ejemplo presión arterial alta, trastornos en la circulación, diabetes, niveles de colesterol elevados o es fumador). Si tiene factores de riesgo cardiovascular, su médico deberá reevaluar periódicamente si debe continuar su tratamiento con **Dioxaflex CB** especialmente si lleva más de 4 semanas de tratamiento.
- presenta problemas en la función de los riñones.
- padece asma, rinitis alérgica estacional, inflamación de la mucosa nasal (es decir pólipos nasales), enfermedad pulmonar obstructiva crónica o infecciones crónicas del tracto respiratorio.
- está tomando medicamentos para la presión arterial o ciclosporina, porque aumentan el riesgo de sufrir daño sobre los riñones (ver "Uso de **Dioxaflex CB** con otros medicamentos").
- presenta enfermedad del hígado, o trastornos hemorrágicos u otros trastornos de la sangre incluyendo porfiria hepática (enfermedades metabólicas, generalmente hereditarias).
- está tomando otros medicamentos antiinflamatorios (incluyendo aspirina), anticoagulantes orales o antiagregantes plaquetarios u otros medicamentos que podrían aumentar el riesgo de úlceras y/o sangrado gastrointestinal como corticoides o medicamentos antidepressivos (inhibidores selectivos de la recaptación de serotonina) (ver "Uso de **Dioxaflex CB** con otros medicamentos").
- padece enfermedad de Crohn o colitis ulcerosa pues los medicamentos como Diclofenaco pueden empeorar estas patologías.
- tiene insuficiencia hepática, insuficiencia renal o alteraciones en la sangre, su médico podrá requerir realizarle análisis de sangre frecuentes durante su tratamiento. Esto permitirá controlar el funcionamiento de su hígado (nivel de transaminasas) o de sus riñones (nivel de creatinina) o de la sangre (niveles de linfocitos, eritrocitos y plaquetas). Con ello su médico podrá decidir interrumpir o cambiar la dosis de Diclofenaco. Consulte a su médico si presentara alguna de las situaciones mencionadas.

Pacientes con problemas cardiovasculares

Los medicamentos como Diclofenaco se pueden asociar con un aumento del riesgo de sufrir ataques cardíacos ("infarto de miocardio") o cerebrales, especialmente cuando se emplean en dosis altas y en tratamientos prolongados. No exceda la dosis ni la duración del tratamiento recomendado. Si padece o tiene antecedentes de alguna enfermedad cardiovascular (como insuficiencia cardíaca, arritmias cardíacas, infarto cardíaco, accidente cerebrovascular) o presenta factores de riesgo (por ejemplo presión arterial alta, trastornos en la circulación, diabetes, niveles de colesterol elevados, o es fumador) y su médico le indica **Dioxaflex CB** no debe tomar más de 100 mg al día si el tratamiento dura más de 4 semanas. Asimismo este tipo de medicamentos pueden producir retención de líquidos, especialmente en pacientes con enfermedad de corazón y/o tensión arterial elevada (hipertensión). En general, es muy importante tomar la dosis eficaz más baja de Diclofenaco durante el menor tiempo posible que le alivie el dolor y/o la inflamación para reducir el riesgo de efectos adversos cardiovasculares. Si nota dolor en el pecho, respiración entrecortada, debilidad o dificultad para hablar mientras está tomando **Dioxaflex CB** acuda inmediatamente a su médico.

Información importante sobre los demás componentes de Dioxaflex CB

Sorbitol

Este medicamento contiene sorbitol. Los pacientes con intolerancia hereditaria a la fructosa no deben tomar este medicamento.

Uso de Dioxaflex CB con otros medicamentos

Informe a su médico si está tomando o ha tomado recientemente cualquier otro medicamento, incluso los adquiridos sin receta o derivados de hierbas. Ciertos medicamentos pueden interferir con **Dioxaflex CB**, en estos casos puede ser necesario cambiar la dosis o interrumpir el tratamiento con alguno de ellos.

Es especialmente importante que informe a su médico si está tomando o ha tomado recientemente alguno de los siguientes medicamentos:

- otros medicamentos del mismo grupo del Diclofenaco, como la aspirina, el ibuprofeno o cualquier otro AINE.
- corticoides (medicamentos que reducen la inflamación y la acción del sistema inmunitario).
- medicamentos anticoagulantes o antiagregantes de administración oral (para prevenir la formación de coágulos en la sangre). Su médico deberá controlar los parámetros de coagulación cuando empiece o termine el tratamiento con **Dioxaflex CB**.
- medicamentos inhibidores de la recaptación de serotonina (para tratar algunos tipos de depresión o ansiedad).
- litio (para el tratamiento del trastorno bipolar u otros problemas de salud mental).
- medicamentos para tratar problemas del corazón como amiodarona, digoxina o verapamilo; puede ser necesario que su médico controle los niveles de digoxina en la sangre.
- medicamentos que contienen metotrexato (para tratar una enfermedad denominada artritis reumatoidea y algunos tipos de cáncer).
- medicamentos que contienen ciclosporina, tacrolimus (usados durante los trasplantes de órganos o el tratamiento de algunos tipos de cáncer).
- medicamentos utilizados para tratar la diabetes (insulina o antihipertensivos orales); su médico puede requerir controlar los niveles de glucosa en sangre.
- medicamentos para aumentar la cantidad de orina (diuréticos).
- medicamentos anticonvulsivantes (utilizados para tratar los ataques epilépticos) como el fenobarbital o la fenitoína. Si está tomando fenitoína, su médico puede requerir controlar los niveles de fenitoína en la sangre.
- medicamentos empleados para el tratamiento de la presión arterial elevada como beta-bloqueantes, hidralazina o inhibidores de la enzima convertidora de angiotensina (IECA).
- medicamentos que contienen un antibiótico llamado trimetoprima (para prevenir y tratar enfermedades del tracto urinario u otras infecciones bacterianas).
- medicamentos que contienen quinolonas, ceftriaxona (para tratar las infecciones por bacterias), o voriconazol (un medicamento utilizado en el tratamiento de infecciones por hongos).
- medicamentos que contienen misoprostol (para tratar las úlceras de estómago).
- medicamentos que contienen colestiramina (para disminuir los niveles de colesterol en sangre).
- pentazocina (analgésico para el tratamiento del dolor).
- medicamento antibiótico utilizado para tratar infecciones bacterianas (rifampicina).

Uso de Dioxaflex CB con alimentos y alcohol

Las Cápsulas Blandas de **Dioxaflex CB** pueden tomarse con o sin alimento, puesto que la comida no influye en el efecto de este medicamento.

La ingesta de bebidas alcohólicas junto con este medicamento puede aumentar su toxicidad.

Uso en niños y adolescentes

Esta forma farmacéutica no es adecuada para niños o adolescentes menores de 12 años.

Uso en pacientes de edad avanzada

Los pacientes de edad avanzada pueden ser más sensibles que el resto de los adultos a las lesiones de estómago y duodeno inducidas por AINE.

Código	51003630	
Programa: Ilustrator CS5 Impresión al 100%		
Material: Prospecto		Dto. de Documentación
Tintas: pantone 432		
Observaciones: Control dimensional, remitirse a plano correspondiente.		

COPIA FIEL DEL ORIGINAL

15/02/21
María Cristina Borione

Además, los AINE pueden causar retención de líquidos, pudiendo producir complicaciones cardiovasculares y reducción de la eficacia de los tratamientos para reducir la presión arterial. **Dioxaflex CB** debe usarse con precaución y se recomienda utilizar la menor dosis efectiva.

Embarazo

Si está embarazada, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedar embarazada, consulte a su médico antes de utilizar este medicamento. Debido a que la administración de medicamentos del tipo de Diclofenaco se ha asociado a un aumento del riesgo de sufrir anomalías congénitas / abortos no se recomienda la administración del mismo durante el primer y segundo trimestre del embarazo salvo que su médico lo considere estrictamente necesario. En estos casos la dosis y duración se limitará al mínimo posible.

En el tercer trimestre la administración de **Dioxaflex CB** está contraindicada.

Lactancia

Si está amamantando o tiene intención de amamantar, consulte a su médico antes de utilizar este medicamento.

Pueden aparecer pequeñas cantidades de Diclofenaco en la leche materna. No deberá tomar **Dioxaflex CB** si usted está amamantando, o debe suspender la lactancia si su médico considera que el medicamento es estrictamente necesario para usted.

Efectos sobre la capacidad para conducir vehículos y utilizar maquinarias

La influencia de Diclofenaco sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas es nula o insignificante, sin embargo, este medicamento puede producir somnolencia, mareos, trastornos visuales, vértigo o cansancio en algunos pacientes. Evite conducir y/o utilizar máquinas durante el tratamiento con **Dioxaflex CB** si presenta alguno de estos síntomas.

3. CÓMO USAR DIOXAFLEX CB

Siga exactamente la dosis y duración del tratamiento indicadas por su médico incluso si difieren de las descritas en esta información.

Las cápsulas deben ingerirse enteras, sin masticar, con suficiente líquido (por ejemplo, un vaso con agua u otra bebida no alcohólica). Se puede tomar indistintamente antes, durante o después de comidas ligeras, puesto que la comida no influye en el efecto del medicamento.

Si los síntomas son más pronunciados durante la noche o por la mañana, se recomienda tomar las cápsulas preferentemente antes de acostarse.

Como posología media se recomienda:

Adultos y niños o adolescentes mayores de 12 años

En casos leves, así como en tratamientos prolongados son generalmente suficientes dosis de 75-100 mg al día (1 cápsula de **Dioxaflex CB 75** por día ó 1 cápsula de **Dioxaflex CB 50** cada 12 horas).

Dosis máxima: 150 mg por día (1 cápsula de **Dioxaflex CB 50** cada 8 horas ó 1 cápsula de **Dioxaflex CB 75** cada 12 horas).

Su médico le indicará la duración de su tratamiento con **Dioxaflex CB**.

Si usa más Dioxaflex CB del que debiera

Ante la eventualidad de haber tomado más **Dioxaflex CB** del que debiera o ante ingesta accidental contacte a su médico, concurra al Hospital más cercano o comuníquese con un Centro de Toxicología, en especial:

- Hospital de Niños Ricardo Gutiérrez, Tel.: (011) 4962-6666/2247,
- Hospital Pedro de Elizalde (ex Casa Cuna), Tel.: (011) 4300-2115,
- Hospital Nacional Prof. Dr. Alejandro Posadas, Tel.: (011) 4654-6648 / 4658-7777.

Si olvidó tomar Dioxaflex CB

No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

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

4. POSIBLES EFECTOS ADVERSOS

Al igual que todos los medicamentos, **Dioxaflex CB** puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufren.

Deje de tomar **Dioxaflex CB** y consulte a su médico de inmediato si experimenta alguno de los siguientes efectos adversos serios:

- presenta síntomas de reacciones alérgicas graves como dificultad para respirar o tragar, hinchazón de labios, lengua y garganta o cuerpo en general, disminución de la presión arterial, palpitaciones o desmayo. Debe interrumpir inmediatamente el tratamiento con **Dioxaflex CB** y contactar con su médico o acudir inmediatamente al servicio de urgencias del hospital más cercano. Esta reacción se observa en forma rara (puede afectar hasta 1 de cada 1000 personas).

- presenta una erupción severa en la piel con aparición de lesiones de las mucosas de, por ejemplo, la boca, la garganta, la nariz, los ojos y los genitales, ampollas, descamación o sangrado acompañado de fatiga, náuseas, pérdida de apetito, fiebre, escalofríos, dolor de cabeza, tos o dolor en el cuerpo (síndrome de Stevens-Johnson o necrólisis epidérmica tóxica). Debe interrumpir el tratamiento con **Dioxaflex CB** y consultar a su médico inmediatamente. Esta reacción se observa en forma muy rara (puede afectar hasta 1 de cada 10000 personas).

- presenta cólicos abdominales leves y dolor abdominal a la palpación que comienza poco después de iniciar el tratamiento con Diclofenaco seguido de sangrado rectal o diarrea con sangre. Esta reacción se observa con frecuencia no conocida (no puede determinarse a partir de los datos disponibles).

Otros efectos adversos que se han notificado con el uso de Diclofenaco son los siguientes:

Efectos adversos frecuentes (pueden afectar hasta 1 de cada 10 personas)

Alteraciones del sistema nervioso: dolor de cabeza, mareo.

Alteraciones del oído y del laberinto: vértigo.

Alteraciones gastrointestinales: náuseas, vómitos, diarrea, acidez, dolor abdominal, gases, falta de apetito.

Alteraciones hepato biliares: alteraciones en los resultados de los análisis de sangre sobre el funcionamiento del hígado (aumento de las transaminasas séricas).

Alteraciones de la piel y del tejido subcutáneo: erupción en la piel.

Efectos adversos poco frecuentes (pueden afectar hasta 1 de cada 100 personas)

Alteraciones cardíacas (a dosis altas durante tratamientos prolongados): palpitaciones, fuerte dolor en el pecho de comienzo repentino (síntomas de infarto de miocardio o de un ataque al corazón), respiración entrecortada, dificultad para respirar estando acostado, hinchazón de pies y piernas (signos de insuficiencia cardíaca). Si estos síntomas aparecen, consulte inmediatamente con su médico.

Efectos adversos raros (pueden afectar hasta 1 de cada 1000 personas)

Alteraciones del sistema nervioso: somnolencia.

Alteraciones respiratorias, torácicas y mediastínicas: asma.

Alteraciones gastrointestinales: dolor de estómago, reflujo, diarrea con sangre, úlcera gástrica o intestinal con o sin sangrado o perforación (vómitos de sangre y aparición de sangre en heces). Si estos síntomas aparecen, consulte inmediatamente con su médico.

Alteraciones hepato biliares: alteración de la función del hígado, hepatitis (que puede manifestarse mediante náuseas, vómitos, fatiga, picazón, coloración amarillenta de la piel o el blanco de los ojos y/o erupción en la piel). Si estos síntomas aparecen, consulte inmediatamente con su médico.

Alteraciones de la piel y del tejido subcutáneo: ronchas (urticaria).

Alteraciones generales y en el lugar de administración: retención de líquidos con hinchazón (edema).

Efectos adversos muy raros (pueden afectar hasta 1 de cada 10000 personas)

Alteraciones de la sangre y del sistema linfático: disminución de los glóbulos rojos de la sangre (anemia) que puede manifestarse mediante cansancio, dolor de cabeza, falta de aire al hacer ejercicio, mareos, palidez; disminución del número de leucocitos (leucopenia, agranulocitosis), células encargadas de la defensa frente a infecciones, lo cual puede manifestarse por la presencia de infecciones frecuentes con fiebre, escalofríos, dolor de garganta o úlceras en la boca; disminución de plaquetas (trombocitopenia) lo cual puede manifestarse mediante la presencia de sangrados o aparición anormal de moretones. Si estos síntomas aparecen, consulte inmediatamente con su médico.

Alteraciones del sistema inmunológico: hinchazón en la cara.

Alteraciones psiquiátricas: desorientación, depresión, insomnio, pesadillas, irritabilidad, reacciones psicóticas.

Alteraciones del sistema nervioso: anomalías del funcionamiento del hígado que provocan coloración amarillenta en piel y ojos, fiebre, con dolor abdominal y moretones (insuficiencia hepática, hepatitis fulminante, necrosis hepática). Si estos síntomas aparecen, consulte inmediatamente con su médico.

Alteraciones vasculares: hipertensión (presión arterial alta), vasculitis (inflamación de las paredes de los vasos).

Alteraciones respiratorias, torácicas y mediastínicas: dificultad para respirar, silbidos al respirar (neumonitis). Si estos síntomas aparecen, consulte inmediatamente con su médico.

Alteraciones gastrointestinales: empeoramiento de la enfermedad de Crohn y colitis ulcerosa, constipación, hinchazón de la lengua (glositis), inflamación de la mucosa de la boca (estomatitis), problemas para tragar (alteración esofágica).

Dolor intenso en la parte alta del abdomen, náuseas, vómitos y pérdida de apetito (signos de pancreatitis). Si estos síntomas aparecen, consulte inmediatamente con su médico.

Alteraciones de la piel y del tejido subcutáneo: erupción generalizada (eczema), enrojecimiento (eritema y eritema multifórm), descamación de la piel (dermatitis exfoliativa), pérdida de cabello, alergia al sol (reacción de fotosensibilidad), aparición de moretones (púrpura), picazón.

Alteraciones renales y urinarias: anomalías del funcionamiento de los riñones que provocan hinchazón en pies o piernas y disminución súbita de la cantidad de orina (insuficiencia renal aguda, nefritis intersticial, necrosis papilar renal), sangre en orina (hematuria), espuma en orina (síndrome nefrótico). Si estos síntomas aparecen, consulte inmediatamente con su médico.

Frecuencia no conocida (no puede determinarse a partir de los datos disponibles)

Alteraciones hepato biliares: anomalías en el funcionamiento del hígado que provocan coloración amarillenta en piel y ojos, fiebre, con dolor abdominal y moretones (insuficiencia hepática, hepatitis fulminante, necrosis hepática). Si estos síntomas aparecen, consulte inmediatamente con su médico.

5. CONSERVACIÓN DE DIOXAFLEX CB

Conservar el producto a temperatura ambiente no mayor de 25 °C. Mantener en su envase original. No conservar en heladera.

No utilice **Dioxaflex CB** después de la fecha de vencimiento que aparece en el envase.

6. CONTENIDO DEL ENVASE E INFORMACIÓN ADICIONAL

Composición de Dioxaflex CB

El principio activo es Diclofenaco Sódico.

Dioxaflex CB 50: cada Cápsula Blanda contiene: Diclofenaco Sódico 50 mg. Los demás componentes son: Gelatina, Polietilenglicol, Sorbitol / Glicerina, Azul Brillante F.C.F., Povidona, Propilenglicol, Agua Purificada.

Dioxaflex CB 75: cada Cápsula Blanda contiene: Diclofenaco Sódico 75 mg. Los demás componentes son: Gelatina, Polietilenglicol, Sorbitol / Glicerina, Metilparabeno, Propilparabeno, Triglicéridos de Ácidos Grasos, Acetofato de Polivinilo, Ácido Estéarico, Talco, Citrato de Trietilo, Povidona, Propilenglicol, Agua Purificada.

Aspecto del producto y contenido del envase

Dioxaflex CB 50: Envases conteniendo 15 y 30 Cápsulas Blandas ovaladas, color azul.

Dioxaflex CB 75: Envases conteniendo 15 y 30 Cápsulas Blandas ovaladas, color amarillo.

AL IGUAL QUE TODO MEDICAMENTO, **DIOXAFLEX CB** DEBE SER MANTENIDO FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

Para información adicional del producto comunicarse con Laboratorios Bagó – Información de Productos, Dirección Médica: inproproducto@bago.com.ar – 011-4344-2216.

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado Nro. 48.176.

Información para el paciente autorizada por A.N.M.A.T. Disp. Nro. 1948/20.

Ante cualquier inconveniente con el producto, puede llenar la ficha en la Página Web de A.N.M.A.T.: <http://www.argentina.gov.ar/anmat/farmacovigilancia/> o llamar a A.N.M.A.T. Responde 0800-333-1234.

Encapsulado en Av. Márquez Nro. 691. Pdo. de 3 de Febrero. Pcia. de Bs. As.



Ética al servicio de la salud

Administración: Bernardo de Irigoyen Nro. 248 (C1072AAF). Ciudad Autónoma de Buenos Aires. Tel.: (011) 4344-2000/19.

Director Técnico: Juan Manuel Apella. Farmacéutico.

Calle 4 Nro. 1429 (B1904CIA). La Plata. Pcia. de Buenos Aires. Tel.: (0221) 425-9550/54.

COPIA FIEL DEL ORIGINAL

2/2

15/02/21
María Cristina Borione

51003630