



Bogotá D.C., Octubre 17 de 2019.

VISITAS DE CERTIFICACION BPL - BPM  
 25/10/2019 08:47 Exp: 0 Fol: 269  
 Tipo entrega CD  
 Radicación: 20191209981 Primera Radicación  
 Cors: 104422279 20191209981  
 Destino: DIRECCION MEDICAME Llave: 767144  
 Grupo: MEDICAMENTOS  
 JULIO CESAR NICOLAS ACEVEDO ORREGO  
 dirtecnico@blaufarma.com.co  
 calle 110 # 9-25 oficina 810 BOGOTÁ-D.C.

Doctora:

Judith del Carmen Mestre

**DIRECCIÓN DE MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS BIOLÓGICOS**

**INSTITUTO NACIONAL DE VIGILANCIA DE MEDICAMENTOS Y ALIMENTOS-INVIMA-**

La Ciudad

**REFERENCIA:** Solicitud visita de recertificación en Buenas Prácticas de Manufactura (BPM) y Buenas Prácticas de Laboratorio (BPL).

Respetado Doctor,

Yo, **JULIO CÉSAR ACEVEDO ORREGO**, identificado como aparece al pie de mi firma y en mi calidad de Representante Legal de **BLAU FARMACÉUTICA COLOMBIA S.A.S.**, atentamente, solicito el favor de realizar visita para renovación de certificación de BPM y certificación en BPL a **BLAU FARMACEUTICA S.A.**, ubicado en Rua adherbal Stresser 84 Jd. Arpoador Sao Paulo, Estado Sao Paulo -Brasil para la fabricación de Medicamentos con los principios activos y las formas farmacéuticas que se relacionan a continuación:

ESTÉRILES		
PRINCIPIOS ACTIVOS	FORMA FARMACÉUTICA	
COMUNES	Líquidos	Soluciones parenterales de pequeño volumen en ampollas de vidrio.
	Sólidos	Envase de polvos para reconstituir en viales
ANTIBIOTICOS BETALACTAMICOS (penicilínicos)	Sólidos	Envase de polvos para reconstituir en viales.
ANTIBIOTICOS BETALACTAMICOS (Cefalosporínicos)	Sólidos	Envase de polvos para reconstituir en viales.
ANTIBIOTICOS NO BETALACTAMICOS (Vancomicina y Cloranfenicol)	Sólidos	Envase de polvos para reconstituir en viales.
HORMONAS DE TIPO NO SEXUAL (Hidrocortisona)	Sólidos	Envase de polvos para reconstituir en viales.

**BLAU FARMACÉUTICA COLOMBIA S.A.S** NIT. 830.072.817-1

Oficina: Calle 110 No. 9-25 Of. 810 • PBX: (571) 742 0010 • Bogotá • Colombia  
 Centro Logístico: PHAREX S.A. Av. Calle 12 No. 79A-25 Bodega 08-09 • Bogotá, D.C.  
 info@blaufarma.com.co



**- ALCANCE CERTIFICACIÓN EN BPL**

ANÁLISIS	TÉCNICA
<b>FÍSICOS</b>	Pruebas organolépticas, descripción, solubilidad, pérdida por secado, residuo de ignición, rotación específica, punto de fusión, determinación del pH, metales pesados, identificación, sustancias insolubles, tamaño de partículas, densidad, claridad de la solución, color de la solución, acidez o alcalinidad, límite de residuos no volátiles, materia particulada, disolución, dureza, friabilidad, dimensiones, peso promedio, uniformidad, desintegración, solventes residuales, hermeticidad, volumen, tiempo de reconstitución, conteo de partículas.
<b>FISICOQUÍMICOS</b>	Carbono orgánico total - TOC Espectrofotometría UV / VIS Infrarrojo - IR Cromatografía líquida de alta eficiencia - HPLC Cromatografía de capa fina - TLC Potenciometría Determinación del contenido de agua por Karl Fischer Determinación del contenido de agua por infrarrojo Cromatografía de gases - CG Titulación potenciométrica
<b>MICROBIOLÓGICOS</b>	Recuento Microbiológico Esterilidad Prueba de Endotoxinas Identificación de microorganismo específicos – Patógenos
<b>ENSAYOS Y/O ESTUDIOS</b>	Estudios de Estadidad Validación y verificación de Métodos Analíticos

Por lo anterior, y como parte de esta solicitud, allegamos la siguiente información en un CD en un total de 269 folios.

**JULIO CÉSAR ACEVEDO ORREGO**  
C.C.No. 19.482.756 de Bogotá  
Representante Legal

Elaborado por: Carolina Garzón H.G

**RESOLUCIÓN Nro. 2016034617 DEL 06 DE SEPTIEMBRE DE 2016**  
**Por la cual se concede la Renovación de la Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura Farmacéutica a BLAU FARMACÉUTICA S.A. FILIAL SAO PAULO**  
**IDENTIFICADO CON CNPJ: 58430828/0013-01**

La Directora de Medicamentos y Productos Biológicos del Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos, INVIMA, en ejercicio de las facultades conferidas en el Decreto 549 de 2001 y Decreto 2078 de 2012; y teniendo en cuenta los siguientes.

**ANTECEDENTES**

Que mediante Resolución Nro. 2013015731 del 05 de junio de 2013, el Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos INVIMA concedió la Renovación, Ampliación y consolidación del concepto técnico de la Certificación en Buenas Prácticas de Manufactura Farmacéutica por el término de tres (03) años, contados a partir de la ejecutoria de la Resolución a BLAU FARMACÉUTICA S.A. FILIAL SAO PAULO, ubicado en Rua Adherbal Stresser 84 Jd. Arpoador Sao Paulo, Estado de Sao Paulo Brasil, para la fabricación de MEDICAMENTOS con los principios activos y las formas farmacéuticas que se relacionan a continuación:

ESTERILES		
PRINCIPIOS ACTIVOS	FORMAS FARMACÉUTICAS	
COMUNES	Sólidos	Envase de polvos para reconstituir en vial.
ANTIBIOTICOS NO BETALACTAMICOS (VANCOMICINA Y CLORANFENICOL)	Sólidos	Envase de polvos para reconstituir en vial.
HORMONAS DE TIPO NO SEXUAL (HIDROCORTISONA)	Sólidos	Envase de polvos para reconstituir en vial.
ANTIBIÓTICOS BETALACTÁMICOS (PENICILINICOS Y CEFALOSPÓRINICOS)	Sólidos	Polvos para reconstituir en vial.
COMUNES	Líquidos	Soluciones parenterales de pequeño volumen en ampolla.

**NOTAS ACLARATORIAS:**

1. COMUNES: son principios activos no antibióticos betalactámicos y no bectalactamicos, no sustancias endocrinas (andrógenos y estrógenos), no hormonales de tipo no sexual, no antineoplásicos, no inmunosupresores, no radiofármacos y no biológicos.
2. La fabricación de medicamentos con base en principios activos antibióticos no betalactámicos se realiza por campañas en áreas y equipos compartidos con productos comunes, estableciéndose procedimientos de limpieza validados y con determinación periódica de trazas.
3. La fabricación de productos hormonales de tipo no sexual (hidrocortisona) se realiza por campañas en áreas y equipos compartidos con productos comunes, estableciéndose procedimientos de limpieza validados y con determinación periódica de trazas.
4. El envase de polvos se realiza por llenado aséptico.
5. La materia prima de partida para el envasado de algunos productos corresponde a polvos liofilizados estériles que provienen de proveedores certificados, este concepto no incluye el proceso de liofilización.
6. La esterilización de las soluciones inyectables se realiza mediante filtración esterilizante y/o esterilización terminal.
7. La fabricación de medicamentos con base en principios activos antibióticos betalactámicos (penicilínicos y cefalosporínicos), requiere de áreas especiales para su fabricación (instalaciones separadas o segregadas del resto de productos que se fabrican en el establecimiento, entendiéndose por tal, instalaciones físicas independientes de otras áreas de producción, incluidos equipos, sistemas y manejo de aire independiente, esclusas, acceso de personal y de materiales independientes, manejo de vestimenta y entrenamiento apropiado que incluya normas, procedimientos y precauciones a tomar para el personal que ingresa en

Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos – INVIMA  
Carrera 10 N.º 64/28  
PBX: 2948700  
  
Bogotá - Colombia  
www.invima.gov.co



GP 202 - 1

SC 7341 - 1

CO-SC-7341-1



**RESOLUCIÓN Nro. 2016034617 DEL 06 DE SEPTIEMBRE DE 2016**  
**Por la cual se concede la Renovación de la Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura Farmacéutica a BLAU FARMACÉUTICA S.A. FILIAL SAO PAULO**  
**IDENTIFICADO CON CNPJ: 58430828/0013-01**

- dichas áreas, con el fin de evitar riegos de contaminación desde y hacia dichas áreas).
- 8. En las áreas de manufactura donde se fabrican antibióticos betalactámicos penicilínicos no se podrá fabricar ningún otro producto.
  - 9. El anterior concepto técnico, autoriza únicamente la fabricación y el acondicionamiento primario y secundario de los medicamentos con los principios activos y las formas farmacéuticas antes descritas.
  - 10. Cualquier modificación que se efectúe en las condiciones evaluadas durante la presente auditoria respecto a equipos, áreas, procesos productivos, personal técnico principal o de las empresas que se contrató la realización de las actividades críticas de control de calidad y producción deberán ser notificadas al INVIMA con el fin de que se evalúe y verifique si se requiere una visita de ampliación o verificación del concepto técnico emitido.

Que mediante radicado INVIMA Nro. 2016041557 del 01/04/2016 el representante legal, de **BLAU FARMACÉUTICA COLOMBIA S.A.S.**, solicitó visita para la Renovación de la Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura Farmacéutica, para el establecimiento **BLAU FARMACÉUTICA S.A. FILIAL SAO PAULO**, ubicada en Rua Adherbal Stresser 84 Jd. Arpoador Sao Paulo, Estado de Sao Paulo Brasil, para lo cual adjuntó: Certificado de Existencia y Representación Legal del establecimiento, Guía de Inspección de Laboratorios o Establecimientos de Producción Farmacéutica, para la obtención del Certificado de Cumplimiento de las Buenas Prácticas de Manufactura debidamente diligenciada, copia al carbón del recibo de las consignación Nro. 2069998-13 del Banco DAVIVIENDA, por concepto de pago de los derechos de la visita correspondiente.

Que los días 29, 30, 31 de agosto, 01 y 02 de septiembre de 2016, se realizó visita al establecimiento **BLAU FARMACÉUTICA S.A. FILIAL SAO PAULO**, ubicada en Rua Adherbal Stresser 84 Jd. Arpoador Sao Paulo, Estado de Sao Paulo Brasil, por profesionales de la Dirección de Medicamentos y Productos Biológicos, tendiente a la Renovación de la Certificación del cumplimiento de las Buenas Prácticas de Manufactura Farmacéutica, emitiendo el siguiente concepto técnico: “ *Una vez evaluado el cumplimiento de los requerimientos previstos en la Serie de Informes Técnicos de la OMS Serie 823, Informe Técnico 32: Buenas Prácticas de Manufactura para Productos Farmacéuticos, adoptado por Resolución 03183 de agosto de 1995, Decreto 549 de marzo de 2001, Guía de Inspección de Laboratorios o Establecimientos de Producción Farmacéutica, adoptada por Resolución 1087 de julio de 2001, Resolución 3028 de agosto de 2008 y Decreto 2086 de junio de 2010 del Ministerio de la Protección Social, el grupo de inspección del Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos INVIMA, adscrito al Ministerio de Salud y Protección Social de la República de Colombia, conceptúa que **BLAU FARMACÉUTICA S.A. FILIAL SAO PAULO**, ubicada en Rua Adherbal Stresser 84 Jd. Arpoador Sao Paulo, Estado de Sao Paulo Brasil, **CUMPLE** con las **BUENAS PRÁCTICAS DE MANUFACTURA FARMACÉUTICA**, por lo tanto se **RENUEVA** el concepto técnico, **PARA LA FABRICACIÓN DE MEDICAMENTOS** con los principios activos y las formas farmacéuticas que se relacionan a continuación:*

ESTÉRILES		
PRINCIPIOS ACTIVOS	FORMAS FARMACÉUTICAS	
COMUNES	Líquidos	Soluciones parenterales de pequeño volumen en ampollas de vidrio.
	Sólidos	Envase de polvos para reconstituir en viales.
ANTIBIÓTICOS BETALACTÁMICOS (Penicilínicos)	Sólidos	Envase de polvos para reconstituir en viales.
ANTIBIÓTICOS BETALACTÁMICOS (Cefalosporínicos)	Sólidos	Envase de polvos para reconstituir en viales.
ANTIBIÓTICOS NO BETALACTÁMICOS ( Vancomicina y Cloranfenicol)	Sólidos	Envase de polvos para reconstituir en viales.

Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos — INVIMA  
Carrera 10 N.º 64/28  
PBX: 2948700  
  
Bogotá - Colombia  
www.invima.gov.co



**RESOLUCIÓN Nro. 2016034617 DEL 06 DE SEPTIEMBRE DE 2016**  
**Por la cual se concede la Renovación de la Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura**  
**Farmacéutica a BLAU FARMACÉUTICA S.A. FILIAL SAO PAULO**  
**IDENTIFICADO CON CNPJ: 58430828/0013-01**

<b>HORMONAS DE TIPO NO SEXUAL</b> (Hidrocortisona)	<b>Sólidos</b>	<b>Envase de polvos para reconstituir en viales.</b>
---	----------------	--

**NOTAS ACLARATORIAS**

1. **COMUNES:** Son principios activos no antibióticos (betalactámicos y no betalactámicos), no sustancias endocrinas de tipo sexual (andrógenos y estrógenos) y sus precursores, no hormonales no sexuales, no antineoplásicos, no inmunosupresores, no radiofármacos y no biológicos.
2. Los antibióticos betalactámicos (Cefalosporínicos y Penicilínicos) requieren áreas especiales para su elaboración, entendiéndose por tal, instalaciones físicas independientes de otras áreas de producción, incluidos equipos, sistemas y manejo de aire independiente, esclusas, acceso de personal y de materiales independientes, manejo de vestimenta y entrenamiento apropiado que incluya normas, procedimientos y precauciones a tomar para el personal que ingresa en dichas áreas, con el fin de evitar riesgos de contaminación desde y hacia dichas áreas.
3. Las soluciones estériles son esterilizadas por filtración esterilizante con posterior llenado aséptico y en otros casos una vez llenas son sometidas a esterilización terminal por calor húmedo.
4. El envase de polvos para reconstituir es realizada en ambiente aséptico partiendo de materias primas o semielaborados estériles.
5. La fabricación de medicamentos con base en principios activos antibióticos no betalactámicos (Vancomicina y Cloranfenicol) y hormonas de tipo no sexual (Hidrocortisona), es realizada en las mismas áreas y con los mismos equipos donde son fabricados medicamentos con base en principios activos comunes, por campaña, metodología de limpieza validada y monitoreo periódico de trazas.
6. El anterior concepto técnico, autoriza únicamente la fabricación y envase de los productos con los principios activos y las formas farmacéuticas descritas.
7. Cualquier modificación que se haga en las condiciones evaluadas y certificadas durante la presente auditoria, respecto a equipos, áreas, procesos productivos, personal técnico principal o de las empresas con las que se contrató la realización de actividades críticas de producción y control de calidad, deberán ser notificadas al INVIMA con el fin de que éste evalúe y verifique si se requiere una visita de ampliación o verificación del concepto técnico emitido, de acuerdo con las disposiciones de la Normatividad Sanitaria correspondiente, so pena de las acciones a que haya lugar."

**CONSIDERACIONES**

Que el Artículo 1º del Decreto 549 de 2001, establece que los laboratorios fabricantes de medicamentos que se produzcan en el país o se importen, deberán solicitar el certificado de Buenas Prácticas de Manufactura.

Que el Parágrafo 2º del Artículo 2 del Decreto 549 de 2001, expresa que si del resultado de la visita se establece que el laboratorio de medicamentos cumple con las Buenas Prácticas de Manufactura, el INVIMA expedirá el certificado de cumplimiento de BPM.

Que el Artículo 6º del Decreto 549 de 2001, consagra que le corresponde al **INSTITUTO NACIONAL DE VIGILANCIA DE MEDICAMENTOS Y ALIMENTOS –INVIMA-** o a quien éste delegue expedir el certificado de cumplimiento de Buenas Prácticas de Manufactura mediante Resolución.

Que el Parágrafo del Artículo 7º del Decreto 549 de 2001, menciona que el Certificado de Buenas Prácticas de Manufactura deberá renovarse por un período igual al de su vigencia.

Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos – INVIMA  
Carrera 10 N.º 64/28  
PBX: 2948700

Bogotá - Colombia  
[www.invima.gov.co](http://www.invima.gov.co)



GP 202 - 1



SC 7341 - 1



CO-SC-7341-1

EL FORMATO IMPRESO DE ESTE DOCUMENTO ES UNA COPIA NO CONTROLADA  
ASS-AYC-FM025 – V01 – 15/03/2016



**RESOLUCIÓN Nro. 2016034617 DEL 06 DE SEPTIEMBRE DE 2016**  
**Por la cual se concede la Renovación de la Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura Farmacéutica a BLAU FARMACÉUTICA S.A. FILIAL SAO PAULO**  
**IDENTIFICADO CON CNPJ: 58430828/0013-01**

Que el Artículo 8º del Decreto 549 de 2001, contempla que la autorización de productos, área de manufactura y procesos productivos nuevos para un laboratorio de fabricación de medicamentos certificado con el cumplimiento de Buenas Prácticas de Manufactura, requerirá de la respectiva certificación, para lo cual se surtirá el procedimiento dispuesto en este decreto.

Que el Artículo 6º del Decreto 2086 de 2010, que modifica el Artículo 7 del Decreto 549 de 2001 en cuanto a la vigencia del Certificado de Cumplimiento de las Buenas Prácticas de Manufactura, establece que el certificado de cumplimiento de Buenas Prácticas de Manufactura tendrá una vigencia de tres (3) años contados a partir de la fecha de ejecutoria del acto que lo concede.

Que profesionales de la Dirección de Medicamentos y Productos Biológicos conceptuaron en visita practicada los días 29, 30, 31 de agosto y 01, 02 de septiembre de 2016, que el establecimiento **BLAU FARMACÉUTICA S.A. FILIAL SAO PAULO**, ubicada en Rua Adherbal Stresser 84 Jd. Arpoador Sao Paulo, Estado de Sao Paulo Brasil, **CUMPLE** con las **BUENAS PRÁCTICAS DE MANUFACTURA FARMACÉUTICA, PARA LA FABRICACIÓN DE MEDICAMENTOS**, por lo cual este despacho,

**RESUELVE**

**ARTÍCULO PRIMERO.-** Conceder la **RENOVACIÓN** de la Certificación de cumplimiento de las Buenas Prácticas de Manufactura Farmacéutica por el término de tres (3) años contados a partir de la ejecutoria de la presente Resolución al establecimiento **BLAU FARMACÉUTICA S.A. FILIAL SAO PAULO**, ubicada en Rua Adherbal Stresser 84 Jd. Arpoador Sao Paulo, Estado de Sao Paulo - Brasil, **PARA LA FABRICACIÓN DE MEDICAMENTOS** con los principios activos y las formas farmacéuticas que se relacionan a continuación:

ESTÉRILES		
PRINCIPIOS ACTIVOS	FORMAS FARMACÉUTICAS	
COMUNES	Líquidos	Soluciones parenterales de pequeño volumen en ampollas de vidrio.
	Sólidos	Envase de polvos para reconstituir en viales.
ANTIBIÓTICOS BETALACTÁMICOS (Penicilínicos)	Sólidos	Envase de polvos para reconstituir en viales.
ANTIBIÓTICOS BETALACTÁMICOS (Cefalosporínicos)	Sólidos	Envase de polvos para reconstituir en viales.
ANTIBIÓTICOS NO BETALACTÁMICOS (Vancomicina y Cloranfenicol)	Sólidos	Envase de polvos para reconstituir en viales.
HORMONAS DE TIPO NO SEXUAL (Hidrocortisona)	Sólidos	Envase de polvos para reconstituir en viales.

**NOTAS ACLARATORIAS**

1. COMUNES: Son principios activos no antibióticos (betalactámicos y no betalactámicos), no sustancias endocrinas de tipo sexual (andrógenos y estrógenos) y sus precursores, no hormonales no sexuales, no antineoplásicos, no inmunosupresores, no radiofármacos y no biológicos.

**RESOLUCIÓN Nro. 2016034617 DEL 06 DE SEPTIEMBRE DE 2016**  
**Por la cual se concede la Renovación de la Certificación de Buenas Prácticas de Manufactura**  
**Farmacéutica a BLAU FARMACÉUTICA S.A. FILIAL SAO PAULO**  
**IDENTIFICADO CON CNPJ: 58430828/0013-01**




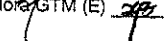
2. Los antibióticos betalactámicos (Cefalosporínicos y Penicilínicos) requieren áreas especiales para su elaboración, entendiéndose por tal, instalaciones físicas independientes de otras áreas de producción, incluidos equipos, sistemas y manejo de aire independiente, esclusas, acceso de personal y de materiales independientes, manejo de vestimenta y entrenamiento apropiado que incluya normas, procedimientos y precauciones a tomar para el personal que ingresa en dichas áreas, con el fin de evitar riesgos de contaminación desde y hacia dichas áreas.
3. Las soluciones estériles son esterilizadas por filtración esterilizante con posterior llenado aséptico y en otros casos una vez llenas son sometidas a esterilización terminal por calor húmedo.
4. El envase de polvos para reconstituir es realizada en ambiente aséptico partiendo de materias primas o semielaborados estériles.
5. La fabricación de medicamentos con base en principios activos antibióticos no betalactámicos (Vancomicina y Cloranfenicol) y hormonas de tipo no sexual (Hidrocortisona), es realizada en las mismas áreas y con los mismos equipos donde son fabricados medicamentos con base en principios activos comunes, por campaña, metodología de limpieza validada y monitoreo periódico de trazas.
6. El anterior concepto técnico, autoriza únicamente la fabricación y envase de los productos con los principios activos y las formas farmacéuticas descritas.
7. Cualquier modificación que se haga en las condiciones evaluadas y certificadas durante la presente auditoria, respecto a equipos, áreas, procesos productivos, personal técnico principal o de las empresas con las que se contrató la realización de actividades críticas de producción y control de calidad, deberán ser notificadas al INVIMA con el fin de que éste evalúe y verifique si se requiere una visita de ampliación o verificación del concepto técnico emitido, de acuerdo con las disposiciones de la Normatividad Sanitaria correspondiente, so pena de las acciones a que haya lugar.

**ARTÍCULO SEGUNDO.-** Notificar de manera personal al Representante Legal y/o Apoderado de **BLAU FARMACEUTICA S.A. FILIAL SAO PAULO**, del contenido de la presente Resolución, advirtiéndole que contra ella procede el Recurso de Reposición que podrá interponer dentro de los diez (10) días siguientes contados a partir de la notificación de la presente Resolución ante la Directora de Medicamentos y Productos Biológicos del INVIMA, de conformidad con lo establecido en el Artículo 76 del Código de Procedimiento Administrativo y de lo Contencioso Administrativo, Ley 1437 del 2011.

**ARTÍCULO TERCERO.-** La presente Resolución rige a partir de su ejecutoria.

**NOTIFÍQUESE Y CÚMPLASE**

  
**LUZ HELENA FRANCO CHAPARRO**  
 Directora de Medicamentos y Productos Biológicos

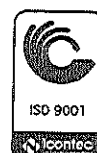
Proyectó: M. Rodríguez (Q.F.)   
 Revisión Técnica: L. Rincón (Q.F.)   
 Revisión Legal: J. Quiroz (Abog.)   
 Vo.Bo.: X. Barbosa, Coordinadora GTM (E)   
 Archivo: Expediente: 204E  
 09/09/2016

Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos — INVIMA  
 Carrera 10 N.º 64/28  
 PBX: 2948700

Bogotá - Colombia  
[www.invima.gov.co](http://www.invima.gov.co)



GP 202 - 1



SC 7341 - 1



CO-SC-7341-1

EL FORMATO IMPRESO DE ESTE DOCUMENTO ES UNA COPIA NO CONTROLADA  
 ASS-AYC-FM025 - V01 - 15/03/2016

Ana Brardinelli Foto  
Ana Brardinelli Foto  
CC 32718 353  
19/10/16