

**OSIREN MS**  
**Ozanimod 0,23 mg**  
**Ozanimod 0,46 mg**  
**Ozanimod 0,92 mg**

**Cápsulas duras**

Industria Argentina  
EXPENDIO BAJO RECETA

**Este Medicamento es Libre de Gluten.**

**IMPORTANTE INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE**

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 perjudicarlos.
- 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 OSIREN MS (OZANIMOD 0,23 MG, 0,46 MG Y 0,92 MG) Y PARA QUÉ SE UTILIZA**
- 2. QUÉ NECESITA SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO**
- 3. USO APROPIADO DEL MEDICAMENTO**
- 4. MODO DE CONSERVACIÓN**
- 5. EFECTOS INDESEABLES**
- 6. RECORDATORIO**
- 7. CONTENIDO DEL ENVASE E INFORMACIÓN ADICIONAL**

**1. QUÉ ES OSIREN MS (OZANIMOD 0,23 MG, 0,46 MG Y 0,92 MG) Y PARA QUÉ SE UTILIZA**

**Osiren MS (Ozanimod 0,23 mg, 0,46 mg y 0,92 mg)** contiene el principio activo Ozanimod que pertenece a un grupo de medicamentos que pueden reducir el número de glóbulos blancos (linfocitos) que circulan libremente en el organismo.

**Osiren MS (Ozanimod 0,23 mg, 0,46 mg y 0,92 mg)** se utiliza en adultos para el tratamiento de pacientes adultos con esclerosis múltiple remitente-recurrente (EMRR) con enfermedad activa. La esclerosis múltiple (EM) es una enfermedad en la que el sistema inmunitario (las defensas del organismo, incluidos los glóbulos blancos) ataca erróneamente a la vaina protectora que envuelve los nervios del cerebro y la médula espinal. Esto impide que los nervios funcionen correctamente y puede producir síntomas como entumecimiento, dificultad para andar y problemas de visión y de equilibrio.

En la esclerosis múltiple remitente-recurrente, los ataques a las células nerviosas van seguidos de períodos de recuperación. Los síntomas pueden desaparecer durante los períodos de recuperación, aunque algunos de ellos pueden permanecer.

**Osiren MS (Ozanimod 0,23 mg, 0,46 mg y 0,92 mg)** ayuda a combatir los ataques sobre los nervios impidiendo que los linfocitos lleguen al cerebro y a la médula espinal donde podrían causar inflamación y dañar la vaina protectora de los nervios.

**2. QUÉ NECESITA SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO**

No tome **Osiren MS (Ozanimod 0,23 mg, 0,46 mg y 0,92 mg)** si:

- Es alérgico a Ozanimod o a alguno de los demás componentes de este medicamento;
- Su médico le ha dicho que su sistema inmunitario está muy debilitado;
- Ha tenido ataque al corazón, angina de pecho, ictus (un ataque isquémico transitorio [AIT]) o ciertos tipos de insuficiencia cardíaca grave en los últimos 6 meses;
- Tiene ciertos tipos de latido cardíaco irregular o anormal (arritmia); su médico comprobará la salud de su corazón antes de iniciar el tratamiento;
- Tiene una infección grave como hepatitis o tuberculosis;
- Tiene cáncer;
- Tiene problemas hepáticos graves;
- Está embarazada o en edad fértil y no está utilizando un método anticonceptivo eficaz.

En caso de duda CONSULTE A SU MÉDICO antes de tomar **Osiren MS (Ozanimod 0,23 mg, 0,46 mg y 0,92 mg)**.

**Advertencias y precauciones**

CONSULTE A SU MÉDICO antes de empezar a tomar **Osiren MS (Ozanimod 0,23 mg, 0,46 mg y 0,92 mg)** si:

- Tiene la frecuencia cardíaca lenta o toma o ha tomado recientemente medicamentos que ralentizan la frecuencia cardíaca (como betabloqueantes o bloqueantes de los canales de calcio);
- Tiene problemas respiratorios graves cuando duerme (apnea del sueño grave) sin tratar;
- Tiene problemas en el hígado;
- Tiene una infección;
- Tiene niveles bajos de un tipo de glóbulos blancos llamados linfocitos;
- Nunca ha tenido, o no está seguro si ha tenido, varicela;
- Ha recibido recientemente o tiene previsto recibir una vacuna;
- Usted u otras personas observan un empeoramiento de los síntomas de la EM así como algún síntoma nuevo o poco habitual. Estos síntomas se pueden deber a una infección rara del cerebro llamada leucoencefalopatía multifocal progresiva (LMP);
- Ha tenido alguna vez problemas de visión u otros síntomas de acumulación de líquido en la zona central de la retina llamada mácula (una enfermedad llamada edema macular);
- Tiene inflamación ocular (uveítis);
- Tiene diabetes (que puede producir problemas en los ojos);
- Tiene enfermedad pulmonar grave (fibrosis pulmonar o enfermedad pulmonar obstructiva crónica).

Antes de empezar a tomar **Osiren MS (Ozanimod 0,23 mg, 0,46 mg y 0,92 mg)**, su médico le realizará un electrocardiograma (ECG) para comprobar su corazón.

Si tiene ciertas afecciones cardíacas, su médico lo supervisará durante al menos las primeras 6 horas tras la primera dosis.

Dado que **Osiren MS (Ozanimod 0,23 mg, 0,46 mg y 0,92 mg)** puede aumentar la tensión arterial, puede que su médico quiera controlarle la tensión arterial periódicamente. Mientras toma **Osiren MS (Ozanimod 0,23 mg, 0,46 mg y 0,92 mg)** y durante un periodo de hasta 3 meses después de dejar de tomarlo), puede presentar infecciones con mayor facilidad. Cualquier infección que ya tenga puede empeorar. CONSULTE A SU MÉDICO si presenta una infección.

Durante el tratamiento con **Osiren MS (Ozanimod 0,23 mg, 0,46 mg y 0,92 mg)**, si presenta alteraciones de la visión, debilidad progresiva, torpeza, pérdida de memoria o confusión, o si cree que su EM está empeorando progresivamente, hable con su médico inmediatamente. Estos síntomas pueden deberse a LMP, una infección cerebral poco común que puede provocar una discapacidad grave o la muerte.

Durante el tratamiento con **Osiren MS (Ozanimod 0,23 mg, 0,46 mg y 0,92 mg)**, si presenta dolor de cabeza intenso, confusión, o convulsiones (crisis epilépticas) y pérdida de visión, CONSULTE A SU MÉDICO inmediatamente. Estos síntomas se pueden deber a un síndrome llamado síndrome de encefalopatía posterior reversible (SPRR).

Dado que **Osiren MS (Ozanimod 0,23 mg, 0,46 mg y 0,92 mg)** puede aumentar el riesgo de cáncer de piel, debe limitar su exposición a la luz solar y a la luz ultravioleta (UV) utilizando ropa protectora y aplicándose protector solar regularmente (con un alto factor de protección solar).

**Mujeres en edad fértil**

Si se utiliza durante el embarazo, **Osiren MS (Ozanimod 0,23 mg, 0,46 mg y 0,92 mg)** puede dañar al feto. Antes de iniciar el tratamiento con **Osiren MS (Ozanimod 0,23 mg, 0,46 mg y 0,92 mg)**, su médico le informará sobre los riesgos y le pedirá que se haga una prueba de embarazo para asegurarse de que no está embarazada. Su médico le entregará una tarjeta en la que se explica por qué no debe quedarse embarazada mientras está tomando **Osiren MS (Ozanimod 0,23 mg, 0,46 mg y 0,92 mg)**. También le indica qué debe hacer para evitar quedarse embarazada mientras está tomando **Osiren MS (Ozanimod 0,23 mg, 0,46 mg y 0,92 mg)**. Debe utilizar un método anticonceptivo eficaz durante el tratamiento y durante 3 meses después de dejar de tomar el tratamiento.

Si cualquiera de estos puntos es aplicable en su caso, informe a su médico antes de tomar **Osiren MS (Ozanimod 0,23 mg, 0,46 mg y 0,92 mg)**.

**Empeoramiento de la EM tras la interrupción del tratamiento con Osiren MS (Ozanimod 0,23 mg, 0,46 mg y 0,92 mg)**

Informe a su médico de inmediato si cree que su EM empeora tras interrumpir el tratamiento con **Osiren MS (Ozanimod 0,23 mg, 0,46 mg y 0,92 mg)**.

**Niños y adolescentes**

No administre este medicamento a niños y adolescentes menores de 18 años. Esto se debe a que **OSIREN MS (Ozanimod 0,23 mg, 0,46 mg y 0,92 mg)** no se ha estudiado en niños ni en adolescentes.

**Otros medicamentos y Osiren MS (Ozanimod 0,23 mg, 0,46 mg y 0,92 mg)**

Informe a su médico si está tomando, ha tomado recientemente o pudiera tener que tomar cualquier otro medicamento. Esto se debe a que **Osiren MS (Ozanimod 0,23 mg, 0,46 mg y 0,92 mg)** puede afectar la forma de actuar de otros medicamentos. Asimismo, algunos medicamentos pueden afectar la forma de actuar de **Osiren MS (Ozanimod 0,23 mg, 0,46 mg y 0,92 mg)**.

En particular, antes de tomar **Osiren MS (Ozanimod 0,23 mg, 0,46 mg y 0,92 mg)**, informe a su médico si está tomando o ha tomado recientemente cualquiera de los siguientes medicamentos:

- Medicamentos que inhiben o modulan el sistema inmunitario (p. ej., ciclosporina), incluidos otros medicamentos utilizados para tratar la EM como alemtuzumab, interferón beta, dimetil fumarato, acetato de glatiramer, mitoxantrona, natalizumab o teriflunomida;
- Gemfibrozil para reducir los niveles de grasas o colesterol en la sangre;
- Copirolgrel, medicamento utilizado para prevenir los coágulos sanguíneos;
- Rifampicina, un antibiótico para tratar la tuberculosis y otras infecciones graves;
- Medicamentos llamados inhibidores de la monoaminoxidasa para tratar la depresión (p. ej., fenelzina) o la enfermedad de Parkinson (p. ej., selegilina);
- Medicamentos que ralentizan la frecuencia cardíaca (como betabloqueantes o bloqueantes de los canales de calcio);
- Cierta tipo de vacunas. Las vacunas vivas atenuadas se deben evitar durante el tratamiento y hasta 3 meses después del mismo.

**Embarazo y lactancia**

Si está embarazada o en periodo de lactancia, cree que podría estar embarazada o tiene intención de quedarse embarazada, CONSULTE A SU MÉDICO antes de utilizar este medicamento.

**Embarazo**

No utilice **Osiren MS (Ozanimod 0,23 mg, 0,46 mg y 0,92 mg)** durante el embarazo, si está intentando quedarse embarazada o si es una mujer en edad fértil y no está utilizando ningún método anticonceptivo eficaz. Si **Osiren MS (Ozanimod 0,23 mg, 0,46 mg y 0,92 mg)** se utiliza durante el embarazo, existe el riesgo de dañar al feto. Si es una mujer en edad fértil, su médico le informará sobre los riesgos antes de iniciar el tratamiento con **Osiren MS (Ozanimod 0,23 mg, 0,46 mg y 0,92 mg)** y le pedirá que se haga una prueba de embarazo para asegurarse de que no está embarazada. Debe utilizar un método anticonceptivo eficaz mientras está tomando **Osiren MS (Ozanimod 0,23 mg, 0,46 mg y 0,92 mg)** y durante al menos 3 meses después de dejar de tomarlo. Pregunte a su médico sobre métodos anticonceptivos fiables. Su médico le entregará una tarjeta donde se explica por qué no debe quedarse embarazada mientras toma **Osiren MS (Ozanimod 0,23 mg, 0,46 mg y 0,92 mg)**.

Si se queda embarazada mientras está tomando **Osiren MS (Ozanimod 0,23 mg, 0,46 mg y 0,92 mg)**, informe a su médico inmediatamente. Su médico decidirá interrumpir el tratamiento. Se realizará un control prenatal especializado.

**Lactancia**

No debe amamantar mientras está tomando **Osiren MS (Ozanimod 0,23 mg, 0,46 mg y 0,92 mg)**. **Osiren MS (Ozanimod 0,23 mg, 0,46 mg y 0,92 mg)** puede pasar a la leche materna y existe el riesgo de efectos secundarios graves para el bebé.

**Registro de embarazos**

A fin de contribuir al monitoreo de la seguridad de medicamentos, tanto los profesionales de la salud como las pacientes pueden comunicar la eventualidad de un embarazo bajo tratamiento al correo electrónico: [informacionmedica@synthonbago.com.ar](mailto:informacionmedica@synthonbago.com.ar), teléfono: 11-4384-9970/71/72.

**Conducción y uso de máquinas**

La influencia de **Osiren MS (Ozanimod 0,23 mg, 0,46 mg y 0,92 mg)** sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas es nula o insignificante.

**3. USO APROPIADO DEL MEDICAMENTO**

Siga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento indicadas por su médico. En caso de duda, CONSULTE A SU MÉDICO.

**Cuánto se debe tomar**

Cuando comienza a tomar **Osiren MS (Ozanimod 0,23 mg, 0,46 mg y 0,92 mg)** por primera vez, necesita tomar una dosis baja e ir aumentándola gradualmente para reducir cualquier efecto que ralentice su frecuencia cardíaca.

• Usted recibirá un "envase de inicio del tratamiento" para ayudarle a iniciar el tratamiento de esta forma. Contiene:

- Un blister con 4 cápsulas de color gris claro y blanco que contienen 0,23 mg de Ozanimod. Tomará una de estas cápsulas los días 1 a 4 del tratamiento.
- Un blister con 3 cápsulas de color escarlata y blanco que contienen 0,46 mg de Ozanimod. Tomará una de estas cápsulas los días 5, 6 y 7.
- A partir del día 8, una vez que haya acabado el "envase de inicio", continuará con las cápsulas color marrón rosado que contienen la dosis recomendada de 0,92 mg de Ozanimod del "envase de mantenimiento". Continuará el tratamiento regular con una cápsula diaria de 0,92 mg.

**Cómo tomar Osiren MS (Ozanimod 0,23 mg, 0,46 mg y 0,92 mg)**

- **Osiren MS (Ozanimod 0,23 mg, 0,46 mg y 0,92 mg)** se toma por vía oral.
- Tome la cápsula entera.
- Puede tomar la cápsula con o sin alimentos.

**Si toma más Osiren MS (Ozanimod 0,23 mg, 0,46 mg y 0,92 mg) del que debe**

- Si toma más **Osiren MS (Ozanimod 0,23 mg, 0,46 mg y 0,92 mg)** del que debe, contacte a su médico, concorra 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 Osiren MS (Ozanimod 0,23 mg, 0,46 mg y 0,92 mg)**

- Si olvidó una dosis de **Osiren MS (Ozanimod 0,23 mg, 0,46 mg y 0,92 mg)**, tómela en cuanto se acuerde. Sin embargo, si se olvida la dosis durante un día entero, sátese la dosis olvidada y tome la siguiente dosis a la hora habitual.
- No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.
- Si olvida una o más dosis en los primeros 14 días tras comenzar **Osiren MS (Ozanimod 0,23 mg, 0,46 mg y 0,92 mg)**, CONSULTE A SU MÉDICO sobre cómo reiniciar el tratamiento.

**Si interrumpe el tratamiento con Osiren MS (Ozanimod 0,23 mg, 0,46 mg y 0,92 mg)**

- No deje de tomar **Osiren MS (Ozanimod 0,23 mg, 0,46 mg y 0,92 mg)** sin consultarlo primero con su médico.
- CONSULTE A SU MÉDICO sobre cómo reiniciar el tratamiento si ha dejado de tomar **Osiren MS (Ozanimod 0,23 mg, 0,46 mg y 0,92 mg)**:
  - durante 1 día o más en los primeros 14 días de tratamiento;
  - durante más de 7 días consecutivos entre el día 15 y el día 28 de tratamiento;
  - durante más de 14 días consecutivos después del día 28 de tratamiento.Tendrá que comenzar de nuevo con el "envase de inicio del tratamiento".

**Osiren MS (Ozanimod 0,23 mg, 0,46 mg y 0,92 mg)** permanecerá en su organismo durante un máximo de 3 meses después de dejar de tomarlo. El recuento de glóbulos blancos (recuento de linfocitos) también puede mantenerse bajo durante este tiempo y todavía pueden producirse los efectos secundarios descritos en este prospecto.

Informe a su médico de inmediato si cree que su EM empeora tras interrumpir el tratamiento con **Osiren MS (Ozanimod 0,23 mg, 0,46 mg y 0,92 mg)**. Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este medicamento, pregunte a su médico.

**4. MODO DE CONSERVACIÓN**

No utilice el medicamento después de la fecha de vencimiento que aparece en el envase.

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

Mantenga **Osiren MS (Ozanimod 0,23 mg, 0,46 mg y 0,92 mg)** y todos los medicamentos fuera del alcance de los niños.

**5. EFECTOS INDESEABLES**

Al igual que todos los medicamentos, este medicamento puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas lo sufren.

**Efectos adversos graves**

Informe a su médico inmediatamente si nota cualquiera de los siguientes efectos adversos graves:

**Frecuentes** (pueden afectar hasta 1 de cada 10 personas)

- Frecuencia cardíaca baja;
- Infección del tracto urinario;
- Aumento de la tensión arterial.

**Poco frecuentes** (pueden afectar hasta 1 de cada 100 personas)

- Reacción alérgica, los signos pueden incluir una erupción.

**Raras** (pueden afectar hasta 1 de cada 1.000 personas)

- Infección cerebral denominada leucoencefalopatía multifocal progresiva (LMP)

Otros efectos adversos pueden ocurrir con las siguientes frecuencias:

**Muy frecuentes** (pueden afectar a más de 1 de cada 10 personas)

- Infecciones de la nariz o las fosas nasales, la cavidad nasal, la boca, la garganta (faringe) o la laringe causada por virus;
- Nivel bajo de un tipo de glóbulos blancos llamados linfocitos

**Frecuentes** (pueden afectar hasta 1 de cada 10 personas)

- Inflamación de la garganta (faringitis);
- Infección respiratoria (signo de infección pulmonar);
- Herpes zóster (culebrilla);
- Herpes simple (herpes labial);
- Dolor de cabeza;
- Disminución de la tensión arterial;
- Hinchazón especialmente de tobillos y de pies, debido a la retención de líquidos (edema periférico);
- Aumento de los niveles de las enzimas hepáticas en los análisis de sangre (un signo de problemas hepáticos) o pigmentación amarillenta en la piel, mucosa y ojos (ictericia);
- Anomalías pulmonares que pueden causar falta de aliento.

**Poco frecuentes** (pueden afectar hasta 1 de cada 100 personas)

- Visión borrosa (edema macular);
- Síntomas de infección respiratoria superior (como resaca de nariz);
- Síntomas de infección respiratoria inferior (como tos);
- Síntomas de infección de oídos; **Si experimenta efectos adversos, CONSULTE A SU MÉDICO, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en el prospecto. Mediante la comunicación de efectos adversos usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.**

**6. RECORDATORIO**

Este medicamento ha sido prescrito sólo para su problema médico actual. No lo recomiende a otras personas.

**7. CONTENIDO DEL ENVASE E INFORMACIÓN ADICIONAL**

**Composición**

El principio activo es Ozanimod.

- **OSIREN MS 0,23 mg** cápsulas duras
- **OSIREN MS 0,46 mg** cápsulas duras
- **OSIREN MS 0,92 mg** cápsulas duras

Cada cápsula dura contiene 0,23 mg de Ozanimod (0,25 mg como Ozanimod clorhidrato)

Cada cápsula dura contiene 0,46 mg de Ozanimod (0,50 mg como Ozanimod clorhidrato)

Cada cápsula dura contiene 0,92 mg de Ozanimod (1,00 mg como Ozanimod clorhidrato)

Los demás componentes son:

**OSIREN MS 0,23 mg:** Carboximetilcelulosa Reticulada, Celulosa Microcristalina Tipo 102, Estearato de Magnesio, Dióxido de Titanio, Óxido Férrico Negro, Gelatina.

**OSIREN MS 0,46 mg:** Carboximetilcelulosa Reticulada, Celulosa Microcristalina Tipo 102, Estearato de Magnesio, Dióxido de Titanio, Rojo Ponceau 4R, Rojo Amaranto, Azul Brillante, Gelatina.

**OSIREN MS 0,92 mg:** Carboximetilcelulosa Reticulada, Celulosa Microcristalina Tipo 102, Estearato de Magnesio, Dióxido de Titanio, Óxido Férrico Negro, Óxido Férrico Rojo, Óxido Férrico Amarillo, Gelatina.

**Presentación**

**Envase de inicio de tratamiento: OSIREN MS 0,23 mg/OSIREN MS 0,46 mg**

Cada envase contiene:

- 1 blister con 4 cápsulas duras de **OSIREN MS 0,23 mg** y 1 blister con 3 cápsulas duras de **OSIREN MS 0,46 mg**.

**Aspecto del producto**

**OSIREN MS 0,23 mg:** Cápsula de gelatina rígida Nº 2, color gris claro y blanco, conteniendo mezcla de polvos color blanco.

**OSIREN MS 0,46 mg:** Cápsula de gelatina rígida Nº 2, color escarlata y blanco, conteniendo mezcla de polvos color blanco.

**Envase de mantenimiento de tratamiento: OSIREN MS 0,92 mg**

Cada envase contiene 28 cápsulas duras o 30 cápsulas duras.

**Aspecto del producto**

**OSIREN MS 0,92 mg:** Cápsula de gelatina rígida Nº 2, color marrón rosado, conteniendo mezcla de polvos color blanco.

Para información adicional del producto comunicarse con **Synthon Bagó** – Orientación a Pacientes: 0800-999-8432 - [programa@synthonbago.com.ar](mailto:programa@synthonbago.com.ar)

AL IGUAL QUE TODO MEDICAMENTO, **OSIREN MS (OZANIMOD 0,23 MG, 0,46 MG Y 0,92 MG)** DEBE SER MANTENIDO FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

Especialidad Médica autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado Nro. 59.838

Información para el paciente autorizada por la A.N.M.A.T. Disp. Nro. 1109/23

Ante cualquier inconveniente con el producto, puede llenar la ficha en la Página Web de A.N.M.A.T.: o llamar a A.N.M.A.T. Responde 0800-333-1234.

<http://www.anmat.gov.ar/farmacovigilancia/Notificar.asp>

## Synthon - Bagó

Administración: Lima 369 Piso 5 B (C1073AAF) Ciudad Autónoma de Buenos Aires. Tel.: (11) 4384 9970/71/72.

Director Técnico: Pablo Sebastián Rimada. Farmacólogo.

Av. Castañares 3222 (C1406HFS) Ciudad Autónoma de Buenos Aires. Tel.: (11) 4384 9970/71/72.

Laboratorios Bagó S.A. Departamento de Ingeniería Industrial	
<b>CÓDIGO</b>	<b>SB23012P000A</b>
<b>PROGRAMA</b>	Illustrator C22022
<b>ESCALA</b>	1:1
<b>PIEZA GRÁFICA</b>	Prospecto
<b>TINTAS:</b> <span style="display: inline-block; width: 10px; height: 10px; background-color: black; vertical-align: middle;"></span> 432	
	<b>FECHA</b> <b>FIRMA</b>
	<b>14/03/23</b> <b>OMI</b>
	<b>EMISOR</b>
<b>CONTROL I</b>	
<b>CONTROL II</b>	
<b>AUTORIZACIÓN</b>	
<b>OBSERVACIONES:</b> Control dimensional, remítine a plano correspondiente.	