

República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional

2020 - Año del General Manuel Belgrano

Disposición

Número:			
Referencia: 1-47-9460-19-5			

VISTO el Expediente Nº 1-47-9460-19-5 del Registro de esta Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones CENTRO ÓPTICO CASIN 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. Nº 40/00, incorporada al ordenamiento jurídico nacional por Disposición ANMAT Nº 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 Nº 1490/92 y sus modificatorios.

Por ello;

EL ADMINISTRADOR 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 RUMEX nombre descriptivo SOLUCIÓN VISCOELÁSTICA DE HIALURONATO DE SODIO y nombre técnico Medios para el reemplazo de Humor Vítreo/Acuoso, de acuerdo con lo solicitado por CENTRO ÓPTICO CASIN 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 GEDO N° IF-2020-13870741-APN-INPM#ANMAT.

ARTÍCULO 3°.- En los rótulos e instrucciones de uso autorizados deberá figurar la leyenda "Autorizado por la ANMAT PM-350-275", 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 CARACTERISTICOS

Nombre descriptivo: SOLUCIÓN VISCOELÁSTICA DE HIALURONATO DE SODIO.

Código de identificación y nombre técnico UMDNS: 16-844 - Medios para el reemplazo de Humor Vítreo/Acuoso.

Marca(s) de (los) producto(s) médico(s): RUMEX.

Clase de Riesgo: III.

Modelo/s: SmartVisc, SmartVisc PLUS.

Indicación/es autorizada/s: Sirve como auxiliar para lubricar y proteger los tejidos y estructuras oculares durante los siguientes procedimientos:

-Cirugía en la cámara anterior del ojo, especialmente cirugía de cataratas con o sin implante de lente intraocular, cirugía de Glaucoma.

-Como reemplazo del humor acuoso perdido a través de las incisiones durante los procedimientos quirúrgicos.

-Brinda protección al endotelio corneal contra traumas ocasionados por la manipulación del instrumental en la

cámara anterior.

-Genera y mantiene espacios. Aumenta el volumen de la cámara anterior para ampliar el sitio quirúrgico.

-Sirve como agente lubricante del instrumental y las lentes intraoculares para facilitar su introducción a través de

las incisiones.

-Protege los tejidos de los efectos del ultrasonido generado por los equipos de facoemulsificación.

-Ejerce presión contra el vítreo durante las maniobras quirúrgicas impidiendo que avance sobre la cámara

anterior.

Método de esterilización: Vapor calor húmedo.

Condición de uso: Venta exclusiva a profesionales e instituciones sanitarias.

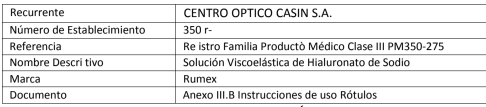
Forma de presentación: Por Unidad.

Nombre del fabricante: RUMEX INTERNATIONAL LTD.

Lugar/es de elaboración: 311 Shoreham Street, Sheffield, S2 4FA, Reino Unido.

Expediente Nº 1-47-9460-19-5

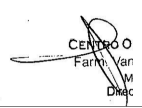
Digitally signed by GARAY Valeria Teresa Date: 2020.05.28 17:25:10 ART Location: Ciudad Autónoma de Buenos Aires





FOLIO

RÓTULOS



Contenido: Solución Viscoelástica de Hialuronato de Sodio

Marca: RUMEX

Modelo: SmartVisc; SmartVisc PLUS Fabricante: RUMEX INTERNATEONAL LTD.

31 1 Shoreham Street, Sheffield, S2 4FA, Reino Unido Importador:

Centro Optico Casin S.A.

Tres Arroyos 824 1 0 8, C.A.B.A., Argentina

Director Técnico: Farm. Vanesa Liliana Zsigmond M.N. 15739

Lote y Vencimiento: Ver envase original

Producto estéril por calor seco. De un solo uso.

No re-utilizar. No re-esterilizar

No utilizar si el envase estéril se encuentra abierto o deteriorado

No exponer a la luz solar directa. Mantener seco.

Almacenar entre 2 °C y 25 °C

Autorizado por A.N.M.A.T. PM350-275

Venta exclusiva a profesionales e instituciones sanitarias

OPTICO CASIN S.A.



ctora

The state of the s
BW JON

Recurrente	CENTRO OPTICO CASIN S.A.	_
Número de Establecimiento	350	Caci
Referencia	Re istro Familia Producto Médico Clase III PM350-275	casi
Nombre Descri tivo	Solución Viscoelástica de Hialuronato de Sodio	
Marca	Rumex	Oftalmología +
Documento	Anexo III.B Instrucciones de uso - Rótulos	

SmartVisc' SmartVisc+O

Sodium hyaluronate 1.6% Sodium hyaluronate 3.0%

0481

Rumex International LTD

311 Shoreham Street, Sheffield. S. Yorkshire, S24FA, UK For any questions. correspondence and retur11Kl products please address (o:

Rumex International LTD

Yorkshire • Business Centre, Chestnut House,

Great Nonh Road. Darrington. West Yorkshire. WF8 3HR, UK.

Tel. 01977 799261

E-mail: info@rumexintemational.ltd.uk www.rumexintemational.ltd.uk

Representative:

RUMEX BALTICS SIA Robezu iela 46, Riga, 1-V-1004

Tel. +371 6714 8083 Fax: +371 6714 8084

E-mail: info@rumexbaltics.eu • www.rumexbaltics.eu



Contenido: Solución Viscoelástica de Hialuronato•de Sodio Marca:

RUMEX

Modelo: SmartVisc; SmartVisc PLUS

Fabricante: RUMEX INTERNATIONAL LTD.

311 Shoreham Street, Sheffield, S2 4FA, Reino Unido Importador:

Centro Optico Casin S.A.

Tres Arroyos 824 I ° B, C.A.B.A., Argentina

Director Técnico: Farm. Vanesa Liliana Zsigmond MIN. 15739

Lote y Vencimiento: Ver envase original

Producto estéril por calor seco. De un solo uso.

No re-utilizar. No re-esterilizar

No utilizar si el envase estéril se encuentra abierto o deteriorado

No exponer a la luz solar directa. Mantener seco.

Almacenar entre 2 °C y 25 °C

Autorizado por A.N.M.A.T. PM350-275

Venta exclusiva a profesionales e instituciones sanitarias

Descripción .

El viscoelástico de hialuronato de sodio SmartVisc@ y SmaHVisc PLUS@ es una preparación viscoelástica estéril, isotónica y apirógena de hialuronato de sodio altamente purificado, disuelta en una solución tamponada fisiológica (Ph 6.8 a 7.5) para aplicación intraocular. Se presenta como una solución clara, lista para su uso, en jeringa prellenada más una cánula estéril para su aplicación.

CENTRO
Leiro
Representante Legal

CENTRI OPT CASRËA.I
Farm. Vanes de 5
Directora OPT)CO
CASIN S.A.
nesa L.

Zsigmond .N. 15739

Composición	SmartVisc@	SmartVisc PLUS@
Cada ml contiene		
Hialuronato de sodio	16.000 mg	30.000 m
Cloruro de sodio	8.500 m	8.500 m
Fosfato de hidró eno disódico	0.563 mg	0.563 m
Dihidro enofosfato de sodio	0.045 m	0.045 m
A ua para in ección	. S.	q.s.
Peso Molecular	1.2 - 2.0 m Daltons	1.0 - 1.8 m Daltöns
Viscosidad	a rox. 80 000 mPs	a rox. 400 000 mPs
Osmolaridad	270-400 mOsm/kg	270-400 mOsm/kg
рН		
Solvente- Prueba de separación	Particulas:> IO m:	25000; > 25 m: 5000

El hialuronato de sodio es un biopolímero obtenido por fermentación bacteriana que pertenece al grupo de los Glicosaminoglicanos, hoy reconocidos según IUPAC como Glicosaminoglucuronanos.

Tiene un alto peso molecular, es altamente purificado y posee propiedades fisicas y reológicas favorables para procedimientos quirúrgicos oftálmicos.

El hialuronatd de sodio es una sustancia reconocida por ser altamente biocompatible.

Las propiedades viscoelásticas de SmartVisc@ y SmartVisc PLUS@ permiten la lubricación, soporte y protección de los tejidos oculares durante los procedimientos quirúrgicos. Mantiene la profundidad de la cámara anterior.

SmartVisc@ y SmaHVisc PLUS@ forman una delgada película protectora sobre los tejidos y células oculares y facilitan la inserción de las lentes intraoculares. SmartVisc@ y SmartVisc PLUS@ son libres de preservativos.

Debido a su solubilidad en agua, SmartVisc@ y SmartVisc PLUS@ pueden ser removidos por irrigación y aspiración at final de la cirugía.

Indicaciones

Recurrente	CENTRO OPTICO CASIN S.A.
Número de Establecimiento	350
Referencia	Registro Familia Producto Médico Clase III (PM350-275)
Nombre Descriptivo	Solución Viscoelástica de Hialuronato de Sodio
Marca	Rumex
Documento	Anexo III.B Instrucciones de uso - Rótulos

COSIN
Oftalmología + innovación

SmartVisc@ y SmartVisc PLUS@ sirve como auxiliar para lubricar y proteger los tejidos y estructuras oculares durante los siguientes procedimientos:

- -Cirugía en la cámara anterior del ojo, especialmente cirugía de cataratas con o sin implante de lente intraocular, cirugía de glaucoma.
- -Sirve como reemplazo del humor acuoso perdido a través de las incisiones durante los procedimientos quirúrgicos.
- -Brinda protección al endotelio corneal contra traumas ocasionados por la manipulación del instrumental en la cámara anterior
- -Genera y• mantiene espacios. Aumenta el volumen de la cámara anterior para ampliar el sitio quirúrgico
- -Sirve como agente lubricante det instrumental y las lentes intraoculares para facilitar su introducción a través de las incisiones.

-Protege los tejidos de los efectos del ultrasonido generado por los equipos de fac emulsificación

Q,PTICOCASIN

Zsigmond

S.A.

CENTRO OPTICO CASIN S.A. Página 2 de 5 Lean ro LeiroIVI.N. 15739 tante a Vanesa L.
 Directora



Recurrente	CENTRO OPTICO CASIN S.A.	_
Número de Establecimiento	350	casi
Referencia	Re istro Familia Producto Médico Clase III PM350-275ì	Casi
Nombre Descri tivo	Solución Viscoelástica de Hialuronato de Sodio	
Marca	Rumex	Oftalmología +
Documento	Anexo 111.8 Instrucciones de uso - Rótulos	innovación

CC

-Ejerce presión contra el vítreo durante las maniobras quirúrgicas impidiendo que avance sobre la cámara anterior

Modo de uso

Las propiedades reológicas del hialuronato sodio se ven afectadas por la temperatura ambiente. En quirófanos con temperaturas muy bajas (menos de 20 °C) se recomienda abrir el empaque inmediatamente antes de usarlo para evitar exponer la jeringa a bajas temperaturas.

Para evitar la formación de burbujas que puedan afectar la visión del -escenario quirúrgico se recomienda hacer un purgado del conjunto jeringa-cánula hasta que solo se observe la salida de • viscoelástico por el orificio de la cánula.

La cánula de inyección posee un sistema de traba tipo Luer-Lock. Enrosque la cánula y asegúrela antes de proceder a inyectar la solucióndentro del ojo.

La cantidad de SmartVisc@ y SmartVisc PLUS@ necesaria durante el procedimiento dependerá del tipo de cirugía. Puede ser necesario inyectar varias veces la sustancia dentro del ojo.

Una vez finalizada la cirugía debe retirarse tanta solución viscoelástica del interioi de ojo como sea posible pudiendo utilizarse las técnicas de irrigación/aspiración de solución salina balanceada estéril para efectuar un lavado de la cámara anterior meticuloso.

IMPORTANTE: No ejerza más presión sobre el émbolo de la jeringa cuando retira la cánula desde el interior del ojo. Esto es para evitar la aspiración indeseada de burbujas dentro de la cánula Precauciones

Mantenga todas las precauciones habituales requeridas durante procedimientos quirúrgicos.

Todo el conjunto SmartVisc@ y SmartVisc PLUS@ con sus correspondientes cánulas han sido .diseñados para su uso único.

Verifique la integridad del empaque primario (envase estéril) antes de usar el dispositivo para garantizar la esterilidad del conjunto.

Luego del uso intra-operatorio de SmartVisc@ y SmartVjsc PLUS@ un aumento pasajero de la presión intraocular podría ser observado. Una terapia adecuada para la disminución de la presión intraocular disminuirá dicha presión.

Interacciones.

Existe una incompatibilidad del hialuronato de sodio y los compuestos de amonio cuaternario tales como ciertas soluciones que contengan cloruro de benzalconio.

Por lo tanto SmartVisc@ y SmartVisc PLUS@ no deben jamás entrar en contacto con instrumental que haya sido enjuagado en tales soluciones ni con cualquier otro dispositivo oftálmico que contenga cloruro de benzalconio como conservante.

Vida útil

No utilice SmartVisc@ y SmartVisc PLUS@ luego de la fecha de vencimiento indicada en el envase. La vida útil del dispositivo es de 3.5 años desde la fecha de O OPTICO CASIN S.A.

esterilización

Vanesa Zsigmond

> M.N. 15739 irectora

Técnica

CENTRO OPTICO CASIN S.Aágina 3 de 5

Recurrente	CENTRO OPTICO CASIN S.A.	
Número de Establecimiento	350	
Referencia	Registro Familia Producto Médico Clase III (PM350-275)	
Nombre Descriptivo	Solución Viscoelástica de Hialuronato de Sodio	
Marca	Rumex	
Documento	Anexo III.B Instrucciones de uso - Rótulos	

L andro Leiro Re sentante Legal

Almacenamiento.

Almacenar a temperatura ambiente, entre 2 °C y 25 °C. No

No exponer a la luz solar directa

Mantener seco

PTICO
CENTRO OP CASIN S.A.
Factor Vane anesa L.
M.N. Zsigmond
irecto

Página 4 de 5

CENTRO OPTICO CASIN S.A. Lean ro Leiro Reptes tante gal M.N. 15739 ectora Técnica



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional 2020 - Año del General Manuel Belgrano

Hoja Adicional de Firmas Anexo

THEAU
Número:
Referencia: 1-47-9460-19-5 CENTRO OPTICO CASIN 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: 2020.03.03 08:56:44 -03:00



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional

2020 - Año del General Manuel Belgrano

Certificado - Redacción libre

Número:

Referencia: 1-47-9460-19-5

CERTIFICADO DE AUTORIZACIÓN E INSCRIPCIÓN

Expediente Nº: 1-47-9460-19-5

La Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT) certifica que de acuerdo con lo solicitado por CENTRO ÓPTICO CASIN 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:

Nombre descriptivo: SOLUCIÓN VISCOELÁSTICA DE HIALURONATO DE SODIO.

Código de identificación y nombre técnico UMDNS: 16-844 - Medios para el reemplazo de Humor Vítreo/Acuoso.

Marca(s) de (los) producto(s) médico(s): RUMEX.

Clase de Riesgo: III.

Modelo/s: SmartVisc, SmartVisc PLUS.

Indicación/es autorizada/s: Sirve como auxiliar para lubricar y proteger los tejidos y estructuras oculares durante los siguientes procedimientos:

- -Cirugía en la cámara anterior del ojo, especialmente cirugía de cataratas con o sin implante de lente intraocular, cirugía de Glaucoma.
- -Como reemplazo del humor acuoso perdido a través de las incisiones durante los procedimientos quirúrgicos.
- -Brinda protección al endotelio corneal contra traumas ocasionados por la manipulación del instrumental en la cámara anterior.

-Genera y mantiene espacios. Aumenta el volumen de la cámara anterior para ampliar el sitio quirúrgico.

-Sirve como agente lubricante del instrumental y las lentes intraoculares para facilitar su introducción a través de

las incisiones.

-Protege los tejidos de los efectos del ultrasonido generado por los equipos de facoemulsificación.

-Ejerce presión contra el vítreo durante las maniobras quirúrgicas impidiendo que avance sobre la cámara

anterior.

Método de esterilización: Vapor calor húmedo.

Condición de uso: Venta exclusiva a profesionales e instituciones sanitarias.

Forma de presentación: Por Unidad.

Nombre del fabricante: RUMEX INTERNATIONAL LTD.

Lugar/es de elaboración: 311 Shoreham Street, Sheffield, S2 4FA, Reino Unido.

Se extiende el presente Certificado de Autorización e Inscripción del PM 350-275, con una vigencia cinco (5)

años a partir de la fecha de la Disposición autorizante.

Expediente Nº 1-47-9460-19-5

Digitally signed by GESTION DOCUMENTAL ELECTRONICA - GDE Date: 2020.07.09 01:29:10 -03:00