



*Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas
Regulación e Institutos
A.N.M.A.T.*

DISPOSICIÓN N° 0802

BUENOS AIRES, 27 ENE. 2016

VISTO el Expediente N°1-47-3110-000454-14-8 del Registro de esta Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones Johnson & Johnson Medical 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. N° 40/00, incorporada al ordenamiento jurídico nacional por Disposición ANMAT N° 2318/02 (TO 2004), y normas complementarias.

Que consta la evaluación técnica producida por la Dirección 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.



*Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas
Regulación e Institutos
A.N.M.A.T.*

DISPOSICIÓN N° 0802

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 N° 1490/92 y por el Decreto N° 101/15 de fecha de 16 de diciembre de 2015.

Por ello;

EL ADMINISTRADOR NACIONAL DE LA ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE
MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA

DISPONE:

ARTÍCULO 1º.- 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 DePuy, nombre descriptivo Sistema, Implantes e Instrumental para rodilla y nombre técnico Prótesis, de Articulación, para Rodilla, Total, de acuerdo con lo solicitado por Johnson & Johnson Medical S.A., con los Datos Identificatorios Característicos que figuran como Anexo en el Certificado de Autorización e Inscripción en el RPPTM, de la presente Disposición y que forma parte integrante de la misma.

ARTÍCULO 2º.- Autorízanse los textos de los proyectos de rótulo/s y de instrucciones de uso que obran a fojas 301 a 302 y 255 a 270 respectivamente.



*Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas
Regulación e Institutos
A.N.M.A.T.*

DISPOSICIÓN N° 0802

ARTÍCULO 3º.- En los rótulos e instrucciones de uso autorizados deberá figurar la leyenda: Autorizado por la ANMAT PM-16-663, con exclusión de toda otra leyenda no contemplada en la normativa vigente.


ARTÍCULO 4º.- La vigencia del Certificado de Autorización mencionado en el Artículo 1º será por cinco (5) años, a partir de la fecha impresa en el mismo.

ARTÍCULO 5º.- Regístrese. Inscríbese en el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica al nuevo producto. Por el Departamento de Mesa de Entradas, notifíquese al interesado, haciéndole entrega de copia autenticada de la presente Disposición, conjuntamente con su Anexo, rótulos e instrucciones de uso autorizados. Gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica a los fines de confeccionar el legajo correspondiente. Cumplido, archívese.

Expediente N° 1-47-3110-000454-14-8

DISPOSICIÓN N° 0802

jb


Dr. ROBERTO LEIDE
Subadministrador Nacional
A.N.M.A.T.

0802
27 ENE. 2016



**Instrucciones de Uso
ANEXO III B Disposición ANMAT N° 2318/02 (to 2004)**

DEPUY-RAYNHAM, A DIV. OF DEPUY ORTHOPAEDICS

325 PARAMOUNT DR.

RAYNHAM, MA ESTADOS UNIDOS 02767

DEPUY (IRELAND)

LOUGHBEG

RINGASKIDDY

CO. CORK, Munster IRLANDA

DEPUY ORTHOPAEDICS, INC.

700 ORTHOPAEDIC DR.

WARSAW, IN ESTADOS UNIDOS 46582

Importador: JOHNSON & JOHNSON MEDICAL S.A., Mendoza 1259, C.P. C1428DJG,
Ciudad Autónoma de Buenos Aires.

Sistema, Implantes e Instrumental para rodilla

ATTUNE, Sistema para rodilla

ATTUNE KNEE SYSTEM (sic) SISTEMA PARA RODILLAS - INSTRUMENTAL

DePuy

Descripción del producto:

Implantes

El sistema total de rodilla Attune consta de componentes femorales, tibiales y de rótula facilitados en su respectivo embalaje y diseñados para reemplazar la superficie articular natural de la articulación de la rodilla.

El sistema está disponible tanto en plataforma fija como en Plataforma Rotativa.

Los implantes del sistema de rodilla Attune están disponibles en una configuración que permite la retención cruzada (CR) o la estabilización posterior (PS)

Los componentes femorales están destinados a ser utilizados con cemento óseo

Componentes femorales

Los componentes femorales están fabricados en aleación de cobalto-cromo (Co-Cr-Mo) conforme a la normativa ASTM F-75. Su congruencia es variable y se optimiza según el grado de movilidad. Los componentes femorales están disponibles en configuraciones de derecha e izquierda.

Base tibial (primaria) de la plataforma rotativa

Las bases de la plataforma rotativa están fabricadas en aleación de Co-Cr-Mo conforme a la normativa ASTM F-75. Las bases de metal poseen un vástago intermedular cónico y hueco. La superficie superior plana de la base está provista de un agujero

JOHNSON & JOHNSON MEDICAL S.A.
JOSE M. POTTIER DE OLIVEIRA E AMORIM
APODERADO

GABRIEL SERVIDIO
CO-DIRECTOR TECNICO
M.N. 18.851 M.P. 18.851
JOHNSON & JOHNSON MEDICAL S.A.

0802



central continuo con el vástago medular cónico y hueco que aloja la punta cónica de los componentes de inserción tibial de la plataforma rotativa. El componente de inserción de la plataforma rotativa no se fija a la bandeja de metal sino que gira axialmente para mantener un contacto congruente con la prótesis femoral.

La base de la plataforma rotativa sólo se facilita en la versión cementada con quilla.

Insertos de la plataforma rotativa

Todos los insertos de la plataforma rotativa están fabricados en polietileno.

Los insertos de la plataforma rotatoria deben ser del mismo tamaño que el componente femoral CR o PS seleccionado.

Los insertos de la plataforma rotativa articulan con las bases primarias de dicha plataforma. Los insertos tibiales de la plataforma rotativa deben estar comprendidos entre 2 tamaños de la base tibial de la plataforma rotativa.

La configuración del dispositivo de la plataforma rotatoria de retención del cruzado (CR) está indicada para el uso en rodillas cuyo ligamento cruzado posterior permanece intacto, ausente o en un estado tal que justifica su anulación.

Componentes rotulares

Los componentes rotulianos se fabrican en polietileno y articulan con los componentes femorales

PRODUCTO ESTERIL. Todos los componentes de metal son esterilizados mediante radiación. Los componentes de polietileno se pueden esterilizar con plasma de gas o radiación, según se indique en la etiqueta del envase exterior.

Producto de un solo uso.

Condiciones de almacenamiento recomendadas:

No hay requisitos especiales de almacenamiento para este producto.

Almacenar en un lugar fresco, oscuro y seco.

NO REESTERILICE NI UTILICE el dispositivo si el envase en que se suministra está dañado o roto o si la esterilidad puede estar afectada.

Instrumental

Los instrumentos que se utilizan para implantar una prótesis ortopédica no tienen una duración indefinida. Todos los instrumentos reutilizables están sujetos a una tensión continua relacionada con el proceso de esterilización, limpieza y uso, y con el contacto con los huesos. Es esencial que cada cirujano y miembro del personal del quirófano este totalmente familiarizado con la técnica quirúrgica adecuada para los instrumentos y el implante relacionado, en el caso de que existiera.

ADVERTENCIA: estos instrumentos **NO SE APLICAN** a dispositivos de un solo uso.

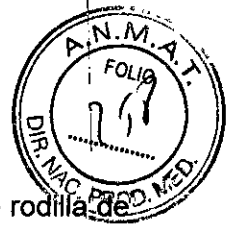
PRODUCTOS NO ESTERILES.

Estas instrucciones de reprocesamiento han sido validadas para poder preparar instrumentos reutilizables de DePuy para su posterior reutilización. El reprocesador es el responsable de garantizar que el reprocesamiento se lleve a cabo utilizando el equipo, los materiales y el personal adecuados para lograr el resultado deseado. Ello requiere normalmente la validación y la supervisión rutinaria del proceso. Cualquier desviación de estas instrucciones debería evaluarse para comprobar su efectividad y sus posibles consecuencias adversas.

JOHNSON & JOHNSON MEDICAL S.A.
JOSE M. POTTIER DE LIMA E AMORIM
APODERADO

GABRIEL SERVIDIO
COORDINADOR TÉCNICO
M.N. 15757 (A.P. 1997)
JOHNSON & JOHNSON MEDICAL S.A.

0802



- Los componentes, el instrumental y las prótesis de prueba del sistema total de rodilla de plataforma rotativa no deben utilizarse con los productos de otros fabricantes. Ya que la compatibilidad de medidas no se puede garantizar, pueden producirse situaciones adversas al utilizar componentes de diferentes fabricantes.
- Es esencial disponer de un programa de control postoperatorio. Se recomienda que dicho programa se modifique de acuerdo con la afección del paciente y según la reconstrucción del tejido blando y los ligamentos.
- La seguridad y eficacia del uso cementado del sistema total de rodilla de plataforma rotativa en pacientes menores de 41 años aún no se ha establecido.
- La implantación del componente femoral y del inserto de plataforma rotativa no garantiza por sí sola un elevado nivel de flexión postoperatoria. El grado de dicha flexión postoperatoria depende de múltiples factores. Entre ellos se incluye, a modo enunciativo, la técnica quirúrgica seguida, la constitución del paciente, su edad o la flexión preoperatoria.
- Cuando se usa con diversos componentes de un sistema de reemplazo de rodilla total, la compatibilidad MR y la seguridad del sistema completo de implantes no ha sido evaluada y este último no ha sido sometido a prueba referente a calentamiento o migración en el entorno de MR. Los riesgos de la exposición a una resonancia magnética (RM) incluyen el calentamiento y/o desplazamiento del implante metálico. En el visionado de imágenes pueden aparecer zonas muertas o distorsiones, especialmente alrededor del implante, siendo necesaria una optimización de los parámetros de la imagen. De acuerdo con las recomendaciones del Colegio Americano de Radiología (ACR), DePuy recomienda que un profesional familiarizado con el aparato de IRM a utilizar evalúe al paciente antes de cualquier exploración de IRM o terapia.

NOTA: Los dispositivos de un solo uso de DePuy no se han diseñado para tolerar ni someterse a ningún tipo de alteración, tales como su desmontaje, limpieza o reesterilización tras el uso en un único paciente. La reutilización puede poner en entredicho el desempeño del dispositivo y la seguridad del paciente.

Instrumental

Siga las instrucciones y advertencias indicadas por los proveedores de cualquier solución de limpieza o equipo utilizados.

No supere los 140 °C (284 °F) durante los pasos del reprocesamiento.

Evite la exposición a soluciones de hipoclorito y a soluciones que contengan yodo o presenten un alto contenido de cloro, ya que favorecen la corrosión.

Se recomienda utilizar agentes de limpieza con un pH que oscile entre 7 y 9.

Si existe un alto nivel de alcalinidad (pH > 11) podrían dañarse los productos (sobre todo las piezas de aluminio).

Debe llevarse a cabo una limpieza manual antes de la limpieza automatizada para todos los dispositivos complejos de los instrumentos (es decir, lúmenes, dispositivos articulados, secciones flexibles y resortes).

Dada la complejidad de las cajas de reconstrucción de articulaciones ortopédicas, DePuy Orthopaedics, Inc. no recomienda la esterilización para uso inmediato. Para obtener más información, consulte ST79.

Los dispositivos de DePuy Orthopaedics, Inc. utilizados o sucios no deben colocarse en una caja para su limpieza en una unidad de limpieza mecánica. Los instrumentos sucios deben procesarse de forma independiente a las bandejas y las cajas. Las cajas de DePuy Orthopaedics, Inc. están diseñadas para usarse como herramienta de organización para el proceso de esterilización a vapor, como herramienta de almacenamiento para todos los dispositivos médicos y como herramienta organizadora para la Intervención quirúrgica.

JOHNSON & JOHNSON MEDICAL S.A.
JOSE M. POTTIER DE LIMA E AMORIM
APODERADO

GABRIEL SERVIDIO
COORDINADOR TÉCNICO
TEL. 415 07 2421 33.651
JOHNSON & JOHNSON MEDICAL S.A.



8. Miositis osificante especialmente en varones con artritis hipertrófica, grado de movimiento preoperatorio limitado y/o miositis previa. La incidencia de miositis osificante aumenta en los casos de cirugía previa y cuando hay infección.

Postoperatorias prematuras

1. Hematoma.
2. Retraso en la curación de la herida o dehiscencia de ésta.
3. Deformidad de varus-valgus.
4. Subsistencia asociada a los componentes de polietileno.

Postoperatorias tardías

1. Grado de movilidad inadecuado debido a una selección o posicionamiento incorrecto de los componentes, compresión y/o calcificación periarticular.
2. Calcificación u osificación periarticular, con o sin impedimentos en la movilidad de la articulación.
3. Fractura de rótula debido a una tensión excesiva o a un debilitamiento intraoperatorio inadvertido.
4. Agravamiento de problemas en la extremidad afectada o extremidad contralateral debido a discrepancia longitudinal de pierna.

La incidencia y gravedad de las complicaciones en el reemplazo total de rodilla son normalmente mayores en las revisiones que en las operaciones primarias. Entre los problemas comunes se incluye el reemplazo de incisión y la falta de masa ósea. En los procedimientos de revisión puede esperarse un tiempo operatorio incrementado así como mayor riesgo de infección, embolia pulmonar o hematoma de la herida.

Contraindicaciones

El uso del sistema total de rodilla de plataforma rotativa está contraindicado en:

- casos de osteomielitis, infección pirógena u otras infecciones abiertas de la articulación de la rodilla. Debe hacerse todo lo posible para excluir la posibilidad de sepsis preoperatoria en un paciente que presente una o más de las siguientes anomalías:
- fiebre o inflamación local;
- destrucción rápida o resorción ósea aparente a través de rayos X;
- aumento de la velocidad de sedimentación globular o del recuento de glóbulos blancos inexplicado por otra enfermedad o un desplazamiento acentuado en el recuento diferencial de los glóbulos blancos.
- pacientes con cualquier infección activa en sitios tales como el tracto genitourinario, sistema pulmonar, piel o cualquier otro lugar. Si el paciente presenta cualquier infección antes de la implantación, el foco de la infección debe tratarse antes de la implantación así como durante y después de la misma.
- pacientes con pérdida de musculatura o deterioro neuromuscular que conlleve a la pérdida de función en la extremidad afectada o en quienes los requisitos para su utilización afectaría a los procedimientos de rehabilitación recomendados.
- pacientes con osteoporosis severa u otras enfermedades óseas metabólicas de la rodilla.
- pacientes con cualquiera de las condiciones siguientes:

JOHNSON & JOHNSON MEDICAL S.A.
JOSE M. POTTIER DE ALMA E AMORIM
APODERADO

GABRIEL SERVIDIO
CO-DIRECTOR TÉCNICO
M.A. 18.657 M.P. 18.657
JOHNSON & JOHNSON MEDICAL S.A.



- lesiones de las estructuras óseas de soporte (como quistes óseos aneurismáticos, quistes simples, tumores óseos de células gigantes o cualquier otro tumor maligno);
- trastornos sistémicos y metabólicos que conlleven al deterioro progresivo del soporte óseo sólido;
- presencia de inestabilidad severa secundaria a la pérdida avanzada de estructura osteocondral o ausencia de integridad colateral de ligamentos, deformidades fijas superiores a 60° de flexión, 45° de genu varu o valgo;
- adicción conocida a fármacos o alcohol;
- pacientes con inmadurez esquelética y con reacción alérgica al implante de materiales metálicos o de polietileno son otras de las contraindicaciones ante el uso de cualquiera de las configuraciones del dispositivo de sistema total de rodilla de plataforma rotativa.

CUIDADO: las condiciones siguientes, de manera individual o simultánea, tienden a imponer cargas intensas sobre la extremidad afectada, con lo cual se expone al paciente a un riesgo más elevado de fallo en el reemplazo de rodilla:

1. Obesidad o sobrepeso.
2. Trabajo pesado.
3. Participación en deportes activos.
4. Despliegue de altos niveles de actividad.
5. Posibilidad de caídas.
6. Adicción a alcohol o drogas.
7. Otras discapacidades, según proceda.

Además de lo anterior, las siguientes condiciones físicas, de manera individual o simultánea, tienden a afectar adversamente a la fijación de los implantes de reemplazo de rodilla:

1. Osteoporosis acusada o masa ósea insuficiente.
2. Desórdenes metabólicos o tratamientos farmacológicos sistémicos que conlleven a un deterioro progresivo del apoyo óseo sólido para el implante (por ejemplo: diabetes mellitus, terapias esteroides, terapias inmunosupresoras, etc.).
3. Historia médica de infecciones generalizadas o localizadas.
4. Deformidades serias que conducen a una fijación debilitada o a un posicionamiento incorrecto del implante.
5. Tumores de las estructuras óseas de apoyo.
6. Reacciones alérgicas a materiales del implante (por ejemplo: cemento óseo, metal o polietileno).
7. Reacciones tisulares a la corrosión del implante o a residuos de desgaste del implante.
8. Discapacidades de otras articulaciones (i.e., caderas o tobillos).

Se ha detectado mayor incidencia de implantes fallidos en parapléjicos y en pacientes con parálisis cerebral o enfermedad de Parkinson.

CUANDO EL CIRUJANO DETERMINA QUE EL REEMPLAZO DE RODILLA ES LA MEJOR OPCIÓN MÉDICA DISPONIBLE Y DECIDE UTILIZAR ESTA PRÓTESIS EN UN PACIENTE QUE PRESENTA CUALQUIERA DE LAS AFECCIONES ANTEDICHAS O QUE SIMPLEMENTE ES DEMASIADO JOVEN Y ACTIVO, ES IMPERATIVO QUE SE INFORME AL PACIENTE SOBRE LAS LIMITACIONES DE RESISTENCIA DE LOS

JOHNSON & JOHNSON MEDICAL S.A.
 JOSÉ M. POTTER DE LIMA E AMORIM
 APODERADO

GABRIEL SERVIDIO
 CO-DIRECTOR TÉCNICO
 M.N. 19.957 M.P. 12.751
 JOHNSON & JOHNSON MEDICAL S.A.

0802



MATERIALES UTILIZADOS EN EL DISPOSITIVO Y SU FIJACIÓN, CONSECUENTE NECESIDAD DE REDUCIR CONSIDERABLEMENTE O ELIMINAR CUALQUIERA DE LAS AFECCIONES ANTEDICHAS.

El control quirúrgico y postoperatorio del paciente debe llevarse a cabo teniendo debida cuenta de todas las afecciones existentes. La actitud mental o las afecciones que resultan del fallo del paciente a seguir las órdenes del cirujano puede retrasar la recuperación postoperatoria y/o incrementar el riesgo de efectos adversos, incluido el fallo del implante o de su fijación.

Un trauma o la actividad física excesiva de la articulación reemplazada puede contribuir al fallo prematuro del reemplazo de rodilla al originar un cambio en su posición, una fractura y/o el desgaste de los implantes. **Hasta el momento, la esperanza de vida útil de los implantes protésicos de rodilla no se ha determinado con claridad.** Se deberá informar al paciente sobre qué factores, tales como el peso o los niveles de actividad, pueden afectar considerablemente al desgaste.

INFORMACIÓN DE USO

Implantes

Postoperatorio

ANTES DE LA INTERVENCIÓN, EL CIRUJANO DEBERÁ COMENTAR CON EL PACIENTE TODAS LAS LIMITACIONES FÍSICAS Y MENTALES QUE LE AFECTAN, ASÍ COMO TODOS LOS ASPECTOS RELEVANTES DE LA CIRUGÍA Y LA PRÓTESIS. Dicha discusión deberá incluir las limitaciones y posibles consecuencias del reemplazo de articulación y la necesidad de observar postoperatoriamente las instrucciones del cirujano, especialmente en lo que concierne a la actividad y el peso del paciente.

Los cirujanos no deben comenzar a utilizar ninguna prótesis de rodilla en la práctica clínica hasta que estén completamente familiarizados con la técnica específica de implantación. Ciertos métodos pueden cambiar con el paso del tiempo a medida que se adquiere mayor experiencia clínica. Dichos cambios se presentan en cursos de instrucción quirúrgica programados de manera regular a los cuales se aconseja asistir periódicamente. Podrá solicitar a DePuy folletos y vídeos con grabaciones sobre la técnica quirúrgica. Algunos de los requisitos previos específicos que deben seguirse estrictamente en el reemplazo total de rodilla incluyen:

1. Enfermedad artrítica significativa de las superficies tibio-femorales y/o patelo-femorales.
2. Ligamentos colaterales reconstruibles o estables. El diseño del componente ATTUNE CR permite que el ligamento cruzado posterior retenido o la cápsula articular posterior equilibrada sirvan de ayuda para que el fémur retroceda correctamente.
3. Alineación axial corregible o fisiológica.
4. Mecanismos poplíteos y cuádriceps intactos.
5. En caso de utilizar un componente rotular, el hueso de la rótula debe ser adecuado para acomodar a dicho componente.

Intraoperatorio

En el momento de la cirugía, se recomienda disponer de implantes adicionales de mayor y menor tamaño respecto al que se va a utilizar.

Es imperativo manipular correctamente los implantes. Estas prótesis deben ser manipuladas únicamente por personal que utilice guantes quirúrgicos estériles. No se permite el contacto de ningún componente con objetos sólidos. Antes del uso, se debe realizar una inspección visual de cada componente a implantar para detectar posibles imperfecciones. Los daños o alteraciones en cualquier componente del implante pueden

JOHNSON & JOHNSON MEDICAL S.A.
JOSE M. POTTIER DE LIMA E AMORIM
APODERADO

GABRIEL BERVICIO
FOLIO 22
1998
JOHNSON & JOHNSON MEDICAL S.A.



producir tensión y/o defectos, los cuales podrían convertirse en el punto focal de fracaso del implante.

Para la realización de esta cirugía se recomienda el uso de ciertos instrumentos quirúrgicos especiales. La revisión del uso y manipulación de dichos instrumentos es de gran importancia. La plantillas de corte y la alineación debe revisarse antes de iniciar la cirugía. Los instrumentos curvados o dañados pueden conllevar a una posición de implante inadecuada y al consecuente fallo de ésta.

La limpieza y preparación adecuadas de las superficies óseas es muy importante para lograr la fijación de la prótesis. La escisión del hueso debe limitarse a la cantidad necesaria para acomodar los implantes. La eliminación ósea excesiva o el uso de múltiple clavijas para la sujeción de los instrumentos puede generar alternaciones mecánicas y resorción ósea con el subsiguiente fallo del procedimiento por aflojamiento o deformación del implante. Cuando prepare las superficies óseas y al posicionar los componentes, asegúrese de que la alineación es adecuada.

Antes del cierre, la zona quirúrgica debe limpiarse a fondo de astillas de hueso, hueso ectópico, cemento óseo, etc. Las partículas extrañas en la interconexión de metal/plástico pueden causar un desgaste excesivo. El hueso ectópico y/o los talones óseos pueden conducir a dislocación o a movimiento doloroso y limitado. El grado de movilidad deberá comprobarse a fondo por si no coincide correctamente y muestra inestabilidad o impacto externo.

Postoperatorio

Es de máxima importancia observar meticulosamente las instrucciones y advertencias del cirujano. En el cuidado postoperatorio deberán seguirse prácticas aceptadas. En el postoperatorio, el paciente debe extremar el cuidado al realizar movimientos e intentar proteger la articulación reemplazada evitando la tensión innecesaria. Cuando el paciente sea dado de alta del hospital debe recibir instrucciones y advertencias escritas completas en relación con los ejercicios y tratamientos ulteriores, así como sobre las restricciones que debe observar en sus actividades. Se recomienda un seguimiento regular, incluyendo la realización de radiografías, para hacer una comparativa detallada respecto a condiciones postoperatorias previas a fin de detectar cualquier evidencia de cambio a largo plazo en la posición, aflojamiento, curvatura o rotura de los componentes. En caso de detectar una o varias de las condiciones anteriores, se deberá hacer un seguimiento meticuloso del paciente, además de evaluar cualquier otra posibilidad de deterioro así como las ventajas de una revisión previa.

Instrumental

Limitaciones en el reprocesamiento

Los ciclos de procesamiento de repetición que incluyan ultrasonidos, lavado mecánico y esterilización tienen efectos mínimos en el funcionamiento y la vida útil de los dispositivos.

Examine detenidamente los dispositivos entre un uso y otro para verificar que funcionan correctamente.

Descarte los implantes dañados.

El final de la vida útil del instrumento se establece generalmente por el desgaste o los daños producidos por el uso quirúrgico.

Algunos de los indicios de que un dispositivo está dañado o desgastado pueden ser la corrosión (es decir, óxido, picaduras), decoloración, demasiados arañazos, desconchones, desgaste y grietas. No deben utilizarse los dispositivos que no funcionen correctamente, los dispositivos con marcas irreconocibles, sin números de pieza o con los números de pieza borrados (pulidos), dañados y excesivamente gastados.

JOHNSON & JOHNSON MEDICAL S.A.
JOSE M. POTTIER DE LIMA E AMORIM
APODERADO

GABRIEL SERVIDIO
COORDINADOR TÉCNICO
N.º 415 957 0000
JOHNSON & JOHNSON MEDICAL S.A.

0802



Devuelva los instrumentos dañados a un representante comercial de Orthopaedics, Inc.

Consideraciones sobre la descontaminación – ECJ

En determinadas clasificaciones de riesgo, la Organización Mundial de la Salud (OMS), o las autoridades reguladoras locales recomiendan utilizar procedimientos especiales de inactivación de la ECJ (enfermedad de Creutzfeldt-Jakob). Póngase en contacto con la OMS y las autoridades reguladoras locales para obtener más información.

Cuidados en el lugar de uso

Limpie los instrumentos lo antes posible después de utilizarlos. Si se debe retrasar la limpieza, sumerja los instrumentos en una solución detergente compatible, rocíelos con una solución para remojo previo o cubra los instrumentos con una toalla humedecida con agua purificada para evitar que la suciedad se seque e incruste.

Los dispositivos sucios deben separarse de los dispositivos no contaminados para evitar la contaminación del personal o el entorno.

Limpie los dispositivos canulados con agua estéril o purificada para evitar que la suciedad se seque y que entren restos.

Evite exponer el instrumento a soluciones salinas durante mucho tiempo para minimizar la posibilidad de corrosión.

Contención y transporte

Procese los instrumentos lo antes posible después de utilizarlos. Se recomienda no retrasar la limpieza durante más de 16 horas.

Si lo desea, coloque el instrumento en su posición correspondiente dentro de la bandeja de instrumentos. En la bandeja encontrará una etiqueta con la posición prevista del instrumento.

Preparación para la limpieza

En el caso de los instrumentos complejos o con varias piezas, consulte las instrucciones de desmontaje. Solicite las instrucciones de desmontaje al Servicio de atención al cliente de DePuy Orthopaedics, Inc. en el (800) 337-8966.

Se facilita información técnica adicional para las instrucciones de desmontaje, información sobre el tamaño de los lúmenes e instrucciones de limpieza suplementarias para los dispositivos complejos.

Limpieza manual: todos los dispositivos

Equipo: cepillos de cerdas suaves de varios tamaños, paños que no suelten pelusas, jeringas, pipetas y/o chorro de agua, limpiador enzimático neutro o detergente neutro con un pH que oscile entre 7 y 9.

Prepare una solución de limpieza enzimática según las instrucciones del fabricante.

Sumerja los dispositivos sucios durante el tiempo mínimo recomendado especificado por el fabricante de la solución de limpieza enzimática o durante cinco minutos, el periodo de tiempo mayor.

Prepare una solución detergente con pH neutro (pH 7-9) de acuerdo con las instrucciones del fabricante.

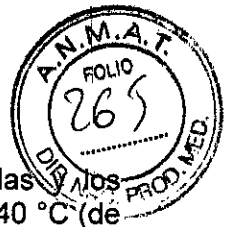
Utilice un cepillo de cerdas suaves no metálicas (cerdas de plástico, como el nylon) para eliminar todos los restos de sangre y suciedad de las superficies del dispositivo durante un minuto.

Enjuague el dispositivo con agua del grifo caliente de 30 °C a 40 °C (de 85 °F a 104 °F) durante un minuto, como mínimo, y hasta que no queden partículas de suciedad y solución de limpieza.

JOHNSON & JOHNSON MEDICAL S.A.
JOSE M. POTTIER DE LIMA E AMORIM
APODERADO

GABRIEL SERVICIO
COORDINADOR TÉCNICO
F.M. 12 07 1114 19 151
JOHNSON & JOHNSON MEDICAL S.A.

0802



Preste especial atención a la limpieza de los lúmenes, las zonas articuladas y los segmentos flexibles, que debe realizarse con agua del grifo caliente de 30 °C a 40 °C (de 85 °F a 104 °F).

Limpie ultrasónicamente los componentes del dispositivo durante 10 minutos con detergente pH neutro (pH 7-9), preparado según las instrucciones del fabricante.

NOTA: la limpieza ultrasónica solo es efectiva si la superficie que va a limpiar se sumerge en la solución de limpieza. Las bolsas de aire disminuirán la eficacia de la limpieza ultrasónica. Asegúrese de minimizar las bolsas de aire o la formación de burbujas limpiando los lúmenes, las cavidades, las grietas o los resortes con solución de limpieza mientras el instrumento está sumergido en el depósito del limpiador ultrasónico.

Enjuague los componentes del dispositivo con agua del grifo caliente de 30 °C a 40 °C (de 85 °F a 104 °F) durante un minuto, como mínimo, y hasta que no queden partículas de suciedad y solución de limpieza.

Realice un enjuagado final con agua desionizada mediante osmosis inversa (RODI) o agua purificada (PUR).

Seque los componentes del dispositivo inmediatamente después del enjuagado final con una toalla limpia o con aire comprimido limpio hasta que estén secos.

Limpieza manual: lúmenes

Equipo: cepillos de cerdas suaves de varios tamaños, panós que no suelten pelusas, jeringas, pipetas y/o chorro de agua, limpiador enzimático neutro o detergente neutro con un pH que oscile entre 7 y 9.

Prepare una nueva solución enzimática o detergente con pH neutro (pH 7-9) de acuerdo con las instrucciones del fabricante.

Sumerja el instrumento por completo en una solución detergente o enzimática recién preparadas para evitar la generación de aerosoles.

Utilice un cepillo ajustable y suave (cerdas de plástico, como el nylon) para lúmenes de un mínimo de 305 mm (12 pulgadas) para limpiar el lumen o la cánula de cada dispositivo. Los diámetros mínimos del cepillo se especifican en Información técnica adicional para consultar el tamaño de cada lumen.

Presione el cepillo a lo largo de todo el lumen con un movimiento giratorio para eliminar la suciedad.

Limpie el cepillo con la solución de limpieza entre cada pasada sumergiéndolo manualmente en dicha solución hasta que no queden restos de suciedad.

Pase el cepillo por el lumen de la forma descrita anteriormente varias veces durante un minuto desde ambos extremos, limpiando las cerdas antes de retraer el cepillo hasta que salga limpio.

Utilice una jeringa de 50 ml, o equivalente, llena por completo con la solución de limpieza para limpiar el lumen de cada dispositivo.

Enjuague el dispositivo con agua del grifo caliente de 30 °C a 40 °C (de 85 °F a 104 °F) durante un minuto, como mínimo, y hasta que no queden partículas de suciedad y solución de limpieza.

Preste especial atención a la limpieza de los lúmenes, las zonas articuladas y los segmentos flexibles, que debe realizarse con agua del grifo caliente de 30 °C a 40 °C (de 85 °F a 104 °F).

Limpie ultrasónicamente los componentes de dispositivo durante 10 minutos con detergente pH neutro, preparado según las instrucciones del fabricante.

NOTA: la limpieza ultrasónica solo es efectiva si la superficie que va a limpiar se sumerge en la solución de limpieza. Las bolsas de aire disminuirán la eficacia de la limpieza ultrasónica. Asegúrese de minimizar las bolsas de aire o la formación de burbujas limpiando los lúmenes, las cavidades, las grietas o los resortes con solución de limpieza mientras el instrumento está sumergido en el depósito del limpiador ultrasónico.

Enjuague los componentes del dispositivo con agua del grifo caliente de 30 °C a 40 °C (de 85 °F a 104 °F) durante un minuto, como mínimo, y hasta que no queden partículas de suciedad y solución de limpieza.

JOHNSON & JOHNSON MEDICAL S.A.
JOSE M. POTTER DE LIMA E AMORIM
APODERADO

GABRIEL SERVADIO
COORDINADOR GENERAL
JOHNSON & JOHNSON MEDICAL S.A.

0802



Realice un enjuagado final con agua desionizada mediante osmosis inversa (RODI) o agua purificada (PUR).

Seque los componentes del dispositivo inmediatamente después del enjuagado final con una toalla limpia o con aire comprimido limpio hasta que estén secos.

Limpieza manual: instrumentos articulados (dispositivos con piezas móviles)

Equipo: cepillos de cerdas suaves de varios tamaños, panós que no suelten pelusas, jeringas, pipetas y/o chorro de agua, limpiador enzimático neutro o detergente neutro con un pH que oscile entre 7 y 9.

Sumerja el instrumento por completo en una solución detergente o enzimática recién preparadas para evitar la generación de aerosoles.

Límpielo detenidamente con un cepillo de cerdas suaves no metálicas para eliminar todos los restos de sangre y suciedad.

Preste especial atención a las roscas, las grietas, las uniones y cualquier zona difícil de alcanzar.

Accione todos los mecanismos móviles, como uniones con bisagra, cerraduras o piezas con resorte, para que salgan los restos de sangre y suciedad atrapados.

Si se pueden retraer los componentes del instrumento, retráigalos o abra la pieza mientras limpia la zona expuesta.

Utilice una jeringa de 50 ml, o equivalente, llena por completo con la solución de limpieza enzimática para limpiar las roscas, las grietas, las uniones y cualquier zona difícil de alcanzar.

Enjuague el dispositivo con agua del grifo caliente de 30 °C a 40 °C (de 85 °F a 104 °F) durante un minuto, como mínimo, y hasta que no queden partículas de suciedad y solución de limpieza.

Preste especial atención a la limpieza de los lúmenes, las zonas articuladas y los segmentos flexibles, que debe realizarse con agua del grifo caliente de 30 °C a 40 °C (de 85 °F a 104 °F).

Limpie ultrasónicamente los componentes de dispositivo durante 10 minutos con detergente pH neutro, preparado según las instrucciones del fabricante.

NOTA: la limpieza ultrasónica solo es efectiva si la superficie que va a limpiar se sumerge en la solución de limpieza. Las bolsas de aire disminuirán la eficacia de la limpieza ultrasónica. Asegúrese de minimizar las bolsas de aire o la formación de burbujas limpiando los lúmenes, las cavidades, las grietas o los resortes con solución de limpieza mientras el instrumento está sumergido en el depósito del limpiador ultrasónico.

Enjuague los componentes del dispositivo con agua del grifo caliente de 30 °C a 40 °C (de 85 °F a 104 °F) durante un minuto, como mínimo, y hasta que no queden partículas de suciedad y solución de limpieza.

Realice un enjuagado final con agua desionizada mediante osmosis inversa (RODI) o agua purificada (PUR).

Seque los componentes del dispositivo inmediatamente después del enjuagado final con una toalla limpia o con aire comprimido limpio hasta que estén secos.

Limpieza manual: Ejes flexibles y resortes

Sumerja el instrumento por completo en una solución detergente o enzimática recién preparadas para evitar la generación de aerosoles.

Límpielo detenidamente con un cepillo de cerdas suaves no metálicas para eliminar todos los restos de sangre y suciedad.

Doble y estire el instrumento sumergido en la solución de limpieza mientras lo cepilla.

Utilice una jeringa de 50 ml, o equivalente, llena por completo con la solución de limpieza enzimática para limpiar los segmentos flexibles y los resortes de cada dispositivo.

Enjuague el dispositivo con agua del grifo caliente de 30 °C a 40 °C (de 85 °F a 104 °F) durante un minuto, como mínimo, y hasta que no queden partículas de suciedad y solución de limpieza.

JOHNSON & JOHNSON MEDICAL S.A.
JOSE M. POTTIER DE LIMA E AMORIM
APODERADO

GABRIEL SERVIDIO
COORDINADOR TÉCNICO
M. 91 25 07 00 00 00 00 00 00
JOHNSON & JOHNSON MEDICAL S.A.

J 8 0 2



Preste especial atención a la limpieza de los lúmenes, las zonas articuladas y segmentos flexibles, que debe realizarse con agua del grifo caliente de 30 °C a 40 °C (de 85 °F a 104 °F).

Limpie ultrasónicamente los componentes de dispositivo durante 10 minutos con detergente pH neutro, preparado según las instrucciones del fabricante.

NOTA: la limpieza ultrasónica solo es efectiva si la superficie que va a limpiar se sumerge en la solución de limpieza. Las bolsas de aire disminuirán la eficacia de la limpieza ultrasónica. Asegúrese de minimizar las bolsas de aire o la formación de burbujas limpiando los lúmenes, las cavidades, las grietas o los resortes con solución de limpieza mientras el instrumento está sumergido en el depósito del limpiador ultrasónico.

Enjuague los componentes del dispositivo con agua del grifo caliente de 30 °C a 40 °C (de 85 °F a 104 °F) durante un minuto, como mínimo, y hasta que no queden partículas de suciedad y solución de limpieza.

Realice un enjuagado final con agua desionizada mediante osmosis inversa (RODI) o agua purificada (PUR).

Seque los componentes del dispositivo inmediatamente después del enjuagado final con una toalla limpia o con aire comprimido limpio hasta que estén secos.

Descontaminación térmica manual

Se puede llevar a cabo la descontaminación térmica para que la manipulación de los dispositivos sea segura.

La descontaminación térmica no consigue que los dispositivos sean seguros para su uso en pacientes.

Coloque los dispositivos con lúmenes y orificios en ángulo para evitar la formación de bolsas de aire.

Lleve a cabo la descontaminación térmica de los dispositivos sumergiéndolos en un baño de agua caliente a 93 °C (199,4 °F) durante 10 minutos.

-O BIEN-

Limpieza automatizada

Prepare una solución de limpieza enzimática según las instrucciones del fabricante.

Sumerja los dispositivos durante el tiempo mínimo recomendado especificado por el fabricante de la solución de limpieza enzimática o durante cinco minutos, el periodo de tiempo mayor.

Los dispositivos complejos se deben limpiar previamente de acuerdo con la sección Instrucciones de limpieza manual correspondiente.

Enjuague el dispositivo con agua del grifo caliente de 30 °C a 40 °C (de 85 °F a 104 °F) durante un minuto, como mínimo, y hasta que no queden partículas de suciedad y solución de limpieza.

Preste especial atención a la limpieza de los lúmenes, las zonas articuladas y los segmentos flexibles, que debe realizarse con agua del grifo caliente de 30 °C a 40 °C (de 85 °F a 104 °F) durante un minuto, como mínimo, y hasta que no queden partículas de suciedad y solución de limpieza.

Coloque los componentes del dispositivo de forma que se puedan secar los lúmenes.

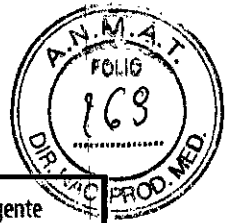
Límpielos utilizando el ciclo "INSTRUMENTOS" en un agente de limpieza con pH neutro y un desinfectante validado destinados a utilizarse en un proceso de limpieza automatizada con los puntos de ajuste mínimos de los parámetros del ciclo que se indican a continuación:

JOHNSON & JOHNSON MEDICAL S.A.
JOSE M. POTTIER DE LIMA E AMORIM
APODERADO

GABRIEL SERVICIO
COORDINADOR TÉCNICO
N.º 75.067 007. 19.051
JOHNSON & JOHNSON MEDICAL S.A.



0802



Fase	Tiempo (minutos)	Temperatura	Tipo de detergente
Prelavado	2:00	Agua del grifo frío	N/D
Lavado con enzimas	1:00	< 40 °C	Limpiador enzimático
Lavado	2:00	66 °C	Detergente con pH neutro
Aclarado	0:15	> 40 °C	N/D
Descontaminación térmica*	5:00	> 93 °C	N/D
Secado	7:00	115,5 °C	N/D

*Agua desionizada mediante osmosis inversa (RODI) o agua purificada (PUR)

Inspección de limpieza

Inspeccione todos los dispositivos antes de la esterilización o el almacenamiento para garantizar que no quede ningún resto de suciedad en las superficies, los lúmenes, los orificios y las piezas móviles.

Si resulta difícil inspeccionar alguna zona de forma visual, compruebe que no queden restos de sangre sumergiendo o limpiando el instrumento en una solución de peróxido de hidrogeno al 3 %. Si aparecen burbujas, esto significa que hay sangre. Enjuague los instrumentos durante un minuto, como mínimo, con agua del grifo caliente de 30 °C a 40 °C (de 85 °F a 104 °F) después de utilizar la solución de peróxido de hidrogeno. Si aun hay suciedad, vuelva a limpiar el instrumento.

Desinfección

Se puede llevar a cabo la descontaminación térmica como paso adicional para que la manipulación de los dispositivos sea segura.

Los dispositivos deben esterilizarse antes de su uso quirúrgico. Consulte las instrucciones de esterilización

Mantenimiento

Examine detenidamente los instrumentos entre un uso y otro para verificar que funcionan correctamente. Devuelva los instrumentos dañados a un representante comercial de DePuy Orthopaedics, Inc.

Inspección y pruebas funcionales

Se debe comprobar los siguientes aspectos de los dispositivos de DePuy Orthopaedics, Inc. después del procesamiento y antes de la esterilización:

-Limpieza

-Danos como la corrosión (óxido, picaduras), decoloración, demasiados arañazos, desconchones, grietas y desgaste

-Funcionamiento correcto, que incluye, entre otros aspectos, que las herramientas de corte estén afiladas y sin muescas, que los instrumentos finos y largos no estén doblados ni deformados, que el movimiento de las bisagras/uniones/cerraduras y piezas móviles como los mangos, los trinquetes y acoplamientos, las bocas y dientes se alinee correctamente y que los mecanismos de bloqueo se fijen.

-Que no presenten los números de pieza o los tengan borrados (pulidos)

-Desgaste

No deben utilizarse los dispositivos que no funcionen correctamente, los dispositivos con marcas irreconocibles, sin números de pieza o con los números de pieza borrados (pulidos), dañados y gastados.

JOHNSON & JOHNSON MEDICAL S.A.
JOSE M. POTTER DE LIMA E AMORIM
APODERADO

GABRIEL SERVIDIO
COORDINADOR TECNICO
DEPUY ORTHOPAEDICS S.A.



0802



Los instrumentos desmontados se deben volver a montar antes de la esterilización a menos que se indique lo contrario.

Lubrique las piezas móviles con un lubricante soluble en agua según las instrucciones del fabricante. Lubríquelas después de la limpieza y antes de la esterilización.

Envases

Envoltura de esterilización:

Utilice bandejas de instrumentos para colocar los instrumentos suministrados en juegos. Envuelva los instrumentos de acuerdo con los procedimientos locales, utilizando técnicas de envoltura estándar, tales como las descritas en la revisión actual de ANSI/AAMI ST79. En los Estados Unidos (EE. UU.), se utiliza la envoltura de esterilización autorizada por la FDA.

-El usuario final solo debe utilizar bolsas o envolturas de esterilización aprobadas por la FDA y legalmente comercializadas o contenedores de esterilización reutilizables de DePuy Orthopaedics, Inc. para el empaquetado de dispositivos esterilizados. Deben seguirse en todo momento las instrucciones del fabricante para el uso de bolsas o envolturas de esterilización o contenedores de esterilización reutilizables de DePuy Orthopaedics, Inc. El uso de contenedores de esterilización reutilizables de DePuy Orthopaedics, Inc. esta limitado a los Estados Unidos únicamente, y no está aprobado para su uso fuera de los Estados Unidos.

Con un marcador indeleble u otro método de anotación compatible con el sistema de esterilización, escriba en el envoltorio de los instrumentos cual es su contenido.

Envase rígido de esterilización Aesculap – Modelos JN442 a JN446:

El envase rígido de esterilización Aesculap que se utiliza como empaquetado de conjuntos de instrumentos de DePuy Orthopaedics, Inc. debe incluir dos orificios de ventilación en la tapa y dos orificios de ventilación en la base.

Consulte las instrucciones de uso del producto Aesculap para obtener información sobre el cuidado y la manipulación del envase rígido de esterilización, incluida la información sobre limpieza, montaje del filtro, montaje para uso, preparación y carga del envase rígido.

Para posibilitar un procesamiento efectivo, deje 26 mm (1 pulgada) de espacio libre entre la bandeja de instrumentos y el lado interno de la tapa del envase.

Sistema de envase de esterilización QUAD-LOCK™1:

Consulte las Instrucciones de uso del Sistema de envase de esterilización QUAD-LOCK para obtener información sobre su cuidado y manipulación, incluyendo la inspección, limpieza, montaje para el uso, esterilización y almacenaje.

Para una esterilización y secado eficaces de cualquier envase QUAD-LOCK, independientemente de su tamaño, el peso combinado máximo que se recomienda para el recipiente individual, la tapa, el recipiente y los contenidos que incluye es de 11,3 kg (25 lbs).

Para posibilitar un procesamiento efectivo, deje 51 mm (2 pulgadas) de espacio libre entre los instrumentos y el lado interno de la tapa del envase.

Esterilización (fuera de EE. UU.)

Utilice un esterilizador de vapor validado, bien cuidado y calibrado.

Si utiliza el siguiente ciclo puede conseguir una esterilización a vapor efectiva

Tipo de ciclo	Temperatura mínima	Tiempo de exposición/tiempo de secado mínimos
Prevacio	134 °C (273 °F)*	3 minutos/30 minutos de tiempo de secado

g.

l

JOHNSON & JOHNSON MEDICAL S.A.
JOSE M. POTTIER DE ALMA E AMORIM
APODERADO

GABRIEL SERVIDIO
COORDINADOR TECNICO
MONTAÑEZ 107 TOL. 13.001
JOHNSON & JOHNSON MEDICAL S.A.

0802



*NOTA: La eficacia del ciclo de 134 °C para la esterilización de los instrumentos quirúrgicos de DePuy, en el sistema de envase de esterilización QUAD-LOCK, no se ha establecido.

Información adicional

Información sobre el agente de limpieza: DePuy Orthopaedics, Inc. utilizo los siguientes agentes de limpieza durante la validación de estas recomendaciones de reprocesamiento. Los agentes de limpieza no aparecen por orden de preferencia con respecto a otros agentes de limpieza disponibles que pueden proporcionar resultados satisfactorios: Terg-A-Zyme™, Nph-Klenz®, y Enzol.

La información de esterilización y limpieza se proporciona de acuerdo con ANSI/AAMIST81, EN ISO 17664, AAMI TIR 12, EN/ISO 17665-1 y AAMI ST77.

El fabricante del dispositivo medico ha validado las recomendaciones proporcionadas anteriormente y ha comprobado que pueden preparar un dispositivo medico de DePuy Orthopaedics, Inc. no estéril. Es responsabilidad del procesador garantizar que el procesamiento se realice utilizando los equipos, los materiales y el personal correspondientes en las instalaciones para el reprocesamiento y que se logre el resultado previsto. Ello requiere la validación y la supervisión rutinaria del proceso. Del mismo modo, se deberá evaluar la efectividad de cualquier desviación por parte del procesador de las recomendaciones proporcionadas y las posibles consecuencias adversas.

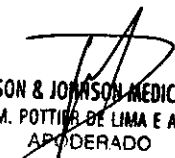
Todos los usuarios deben ser personal cualificado con experiencia, competencias y formación documentadas. Los usuarios deben recibir formación en políticas y procedimientos hospitalarios junto con las directrices y los estándares aplicables en la actualidad.


Los usuarios deben utilizar equipo de protección persona (EPI) adecuados al procesar los dispositivos, de acuerdo con las directrices de patógenos sanguíneos del Departamento de Seguridad y Salud ocupacional y medioambiental (OSHA).

Director Técnico: Farm. Luis Alberto De Angelis– MN: 12610

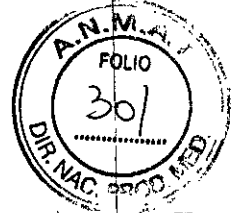
Autorizado por la ANMAT PM 16-663

Venta exclusiva a profesionales e instituciones sanitarias


JOHNSON & JOHNSON MEDICAL S.A.
JOSE M. POTTIER DE LIMA E AMORIM
APODERADO


GABRIEL SERVIDIO
CO-DIRECTOR TÉCNICO
M.N. 15.957 M.P. 18.851
JOHNSON & JOHNSON MEDICAL S.A.

0802



PROYECTO DE ROTULO
Anexo III.B – Disposición ANMAT N° 2318/02 (t.o. 2004)

Fabricante:

DEPUY-RAYNHAM, A DIV. OF DEPUY ORTHOPAEDICS

325 PARAMOUNT DR.

RAYNHAM, MA ESTADOS UNIDOS 02767

DEPUY (IRELAND)

LOUGHBEG

RINGASKIDDY

CO. CORK, Munster IRLANDA

DEPUY ORTHOPAEDICS, INC.

700 ORTHOPAEDIC DR.

WARSAW, IN ESTADOS UNIDOS 46582

Importador: JOHNSON & JOHNSON MEDICAL S.A., Mendoza 1259, C.P. C1428DJG
Ciudad Autónoma de Buenos Aires.

Modelo: xxx

Sistema, Implantes e Instrumental para rodilla

Implantes para rodilla

DePuy

Código/Referencia: según corresponda

Contenido: 1

PRODUCTO ESTERIL.

PRODUCTO DE UN SOLO USO.

Lote N°: xxx

Fecha de fabricación: aaaa-mm

Fecha de Vencimiento: aaaa-mm



Director Técnico: Farm. Luis Alberto De Angelis – MN: 12610

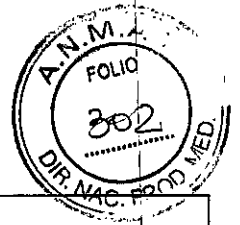
Autorizado por la ANMAT PM 16-663

Venta exclusiva a profesionales e instituciones sanitarias

ALEJANDRO SALSAMENDI
APODERADO

GABRIEL SERVIDIO
CO-DIRECTOR TECNICO
M.N. 5.957 M.P. 18.851
JOHNSON & JOHNSON MEDICAL S.A.

0802



Fabricante:

DEPUY-RAYNHAM, A DIV. OF DEPUY ORTHOPAEDICS

325 PARAMOUNT DR.

RAYNHAM, MA ESTADOS UNIDOS 02767

DEPUY (IRELAND)

LOUGHBEG

RINGASKIDDY

CO. CORK, Munster IRLANDA

DEPUY ORTHOPAEDICS, INC.

700 ORTHOPAEDIC DR.

WARSAW, IN ESTADOS UNIDOS 46582

Importador: JOHNSON & JOHNSON MEDICAL S.A., Mendoza 1259, C.P. C1428DJG
Ciudad Autónoma de Buenos Aires.

Modelo: xxx

**Sistema, Implantes e Instrumental para rodilla
Instrumental para rodilla**

DePuy

Código/Referencia: según corresponda

Contenido: 1

Lote N°: xxx


Fecha de fabricación: aaaa-mm

Director Técnico: Farm. Luis Alberto De Angelis – MN: 12610

Autorizado por la ANMAT PM 16-663

Venta exclusiva a profesionales e instituciones sanitarias


ALEJANDRO SALSAMENDI
APODERADO


GABRIEL SERVIDIO
CO-DIRECTOR TECNICO
M.N. 15.967 M.P. 18.851
JOHNSON & JOHNSON MEDICAL S.A.



*Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas
Regulación e Institutos
A.N.M.A.T.*

ANEXO
CERTIFICADO DE AUTORIZACIÓN E INSCRIPCIÓN

Expediente N°: 1-47-3110-000454-14-8

El Administrador Nacional de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT) certifica que, mediante la Disposición N° 0802 , y de acuerdo con lo solicitado por Johnson & Johnson Medical S.A., se autorizó 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: Sistema, Implantes e Instrumental para rodilla

Código de identificación y nombre técnico UMDNS: 16-096-Prótesis, de Articulación, para Rodilla, Total

Marca(s) de (los) producto(s) médico(s): DePuy

Clase de Riesgo: III

Indicación/es autorizada/s: El sistema total de rodilla Attune está destinado para uso cementado como un sistema de reemplazo total de rodilla.

Los candidatos para el reemplazo total de rodilla incluyen pacientes con una articulación muy dolorosa y /o con discapacidad grave como consecuencia de la artrosis, la artritis post-traumática, artritis reumatoidea, o un implante anterior fracasado.

El sistema total de rodilla de plataforma rotativa está indicado para uso cementado en casos de osteoartritis y la artritis reumatoidea. La prótesis plataforma giratoria está indicada para la artroplastia total primaria o la revisión de las prótesis de rodilla que han fallado.

Modelo/s:

ATTUNE SISTEMA PARA RODILLA

150400101 ATTUNE COMPONENTE FEMORAL CON PRESERVACIÓN LIGAMENTO
CRUZADO IZQUIERDO - CEMENTADO MEDIDA 1

150400102 ATTUNE COMPONENTE FEMORAL CON PRESERVACIÓN LIGAMENTO
CRUZADO IZQUIERDO - CEMENTADO MEDIDA 2

150400103 ATTUNE COMPONENTE FEMORAL CON PRESERVACIÓN LIGAMENTO
CRUZADO IZQUIERDO - CEMENTADO MEDIDA 3

150400104 ATTUNE COMPONENTE FEMORAL CON PRESERVACIÓN LIGAMENTO
CRUZADO IZQUIERDO - CEMENTADO MEDIDA 4

150400105 ATTUNE COMPONENTE FEMORAL CON PRESERVACIÓN LIGAMENTO
CRUZADO IZQUIERDO - CEMENTADO MEDIDA 5

150400106 ATTUNE COMPONENTE FEMORAL CON PRESERVACIÓN LIGAMENTO
CRUZADO IZQUIERDO - CEMENTADO MEDIDA 6

150400107 ATTUNE COMPONENTE FEMORAL CON PRESERVACIÓN LIGAMENTO
CRUZADO IZQUIERDO - CEMENTADO MEDIDA 7

150400108 ATTUNE COMPONENTE FEMORAL CON PRESERVACIÓN LIGAMENTO
CRUZADO IZQUIERDO - CEMENTADO MEDIDA 8





*Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas
Regulación e Institutos
A. N. M. A. P.*

150400109 ATTUNE COMPONENTE FEMORAL CON PRESERVACIÓN LIGAMENTO
CRUZADO IZQUIERDO - CEMENTADO MEDIDA 9

150400110 ATTUNE COMPONENTE FEMORAL CON PRESERVACIÓN LIGAMENTO
CRUZADO IZQUIERDO - CEMENTADO MEDIDA 10

150400123 ATTUNE COMPONENTE FEMORAL CON PRESERVACIÓN LIGAMENTO
CRUZADO-ANGOSTO-IZQUIERDO-CEMENTADO MEDIDA 3N

150400124 ATTUNE COMPONENTE FEMORAL CON PRESERVACIÓN LIGAMENTO
CRUZADO-ANGOSTO-IZQUIERDO-CEMENTADO MEDIDA 4N

150400125 COMPONENTE FEMORAL CON PRESERVACIÓN LIGAMENTO
CRUZADO-ANGOSTO-IZQUIERDO-CEMENTADO MEDIDA 5N

150400126 COMPONENTE FEMORAL CON PRESERVACIÓN LIGAMENTO
CRUZADO-ANGOSTO-IZQUIERDO-CEMENTADO MEDIDA 6N

150400201 COMPONENTE FEMORAL CON PRESERVACIÓN LIGAMENTO
CRUZADO-DERECHO-CEMENTADO MEDIDA 1

150400202 COMPONENTE FEMORAL CON PRESERVACIÓN LIGAMENTO
CRUZADO-DERECHO-CEMENTADO MEDIDA 2

150400203 COMPONENTE FEMORAL CON PRESERVACIÓN LIGAMENTO
CRUZADO-DERECHO-CEMENTADO MEDIDA 3

150400204 COMPONENTE FEMORAL CON PRESERVACIÓN LIGAMENTO
CRUZADO-DERECHO-CEMENTADO MEDIDA 4

150400205	COMPONENTE	FEMORAL	CON	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
	CRUZADO-DERECHO-CEMENTADO		MEDIDA 5		
150400206	COMPONENTE	FEMORAL	CON	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
	CRUZADO-DERECHO-CEMENTADO		MEDIDA 6		
150400207	COMPONENTE	FEMORAL	CON	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
	CRUZADO-DERECHO-CEMENTADO		MEDIDA 7		
150400208	COMPONENTE	FEMORAL	CON	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
	CRUZADO-DERECHO-CEMENTADO		MEDIDA 8		
150400209	COMPONENTE	FEMORAL	CON	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
	CRUZADO-DERECHO-CEMENTADO		MEDIDA 9		
150400210	COMPONENTE	FEMORAL	CON	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
	CRUZADO-DERECHO-CEMENTADO		MEDIDA 10		
150400223	COMPONENTE	FEMORAL	CON	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
	CRUZADO-ANGOSTO- DERECHO-CEMENTADO		MEDIDA 3N		
150400224	COMPONENTE	FEMORAL	CON	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
	CRUZADO-ANGOSTO- DERECHO-CEMENTADO		MEDIDA 4N		
150400225	COMPONENTE	FEMORAL	CON	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
	CRUZADO-ANGOSTO- DERECHO-CEMENTADO		MEDIDA 5N		
150400226	COMPONENTE	FEMORAL	CON	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
	CRUZADO-ANGOSTO- DERECHO-CEMENTADO		MEDIDA 6N		
150410101	COMPONENTE	FEMORAL POSTERIOR	ESTABILIZADO-IZQUIERDO-		
	CEMENTADO		MEDIDA 1		





*Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas
Regulación e Institutos
S.A.S.S.*

150410102 COMPONENTE FEMORAL POSTERIOR ESTABILIZADO-IZQUIERDO-
CEMENTADO MEDIDA 2

150410103 COMPONENTE FEMORAL POSTERIOR ESTABILIZADO-IZQUIERDO-
CEMENTADO MEDIDA 3

150410104 COMPONENTE FEMORAL POSTERIOR ESTABILIZADO-IZQUIERDO-
CEMENTADO MEDIDA 4

150410105 COMPONENTE FEMORAL POSTERIOR ESTABILIZADO-IZQUIERDO-
CEMENTADO MEDIDA 5

150410106 COMPONENTE FEMORAL POSTERIOR ESTABILIZADO-IZQUIERDO-
CEMENTADO MEDIDA 6

150410107 COMPONENTE FEMORAL POSTERIOR ESTABILIZADO-IZQUIERDO-
CEMENTADO MEDIDA 7

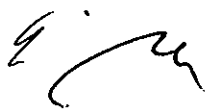
150410108 COMPONENTE FEMORAL POSTERIOR ESTABILIZADO-IZQUIERDO-
CEMENTADO MEDIDA 8

150410109 COMPONENTE FEMORAL POSTERIOR ESTABILIZADO-IZQUIERDO-
CEMENTADO MEDIDA 9

150410110 COMPONENTE FEMORAL POSTERIOR ESTABILIZADO-IZQUIERDO-
CEMENTADO MEDIDA 10

150410123 COMPONENTE FEMORAL POSTERIOR ESTABILIZADO-ANGOSTO-
IZQUIERDO-CEMENTADO MEDIDA 3N

150410124	COMPONENTE	FEMORAL	POSTERIOR	ESTABILIZADO-ANGOSTO- IZQUIERDO-CEMENTADO	MEDIDA 4N
150410125	COMPONENTE	FEMORAL	POSTERIOR	ESTABILIZADO-ANGOSTO- IZQUIERDO-CEMENTADO	MEDIDA 5N
150410126	COMPONENTE	FEMORAL	POSTERIOR	ESTABILIZADO-ANGOSTO- IZQUIERDO-CEMENTADO	MEDIDA 6N
150410201	COMPONENTE	FEMORAL	POSTERIOR	ESTABILIZADO-DERECHO- CEMENTADO-	MEDIDA 1
150410202	COMPONENTE	FEMORAL	POSTERIOR	ESTABILIZADO-DERECHO- CEMENTADO-	MEDIDA 2
150410203	COMPONENTE	FEMORAL	POSTERIOR	ESTABILIZADO-DERECHO- CEMENTADO-	MEDIDA 3
150410204	COMPONENTE	FEMORAL	POSTERIOR	ESTABILIZADO-DERECHO- CEMENTADO-	MEDIDA 4
150410205	COMPONENTE	FEMORAL	POSTERIOR	ESTABILIZADO-DERECHO- CEMENTADO-	MEDIDA 5
150410206	COMPONENTE	FEMORAL	POSTERIOR	ESTABILIZADO-DERECHO- CEMENTADO-	MEDIDA 6
150410207	COMPONENTE	FEMORAL	POSTERIOR	ESTABILIZADO-DERECHO- CEMENTADO-	MEDIDA 7
150410208	COMPONENTE	FEMORAL	POSTERIOR	ESTABILIZADO-DERECHO- CEMENTADO-	MEDIDA 8





*Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas
Regulación e Institutos
A. N. M. A. T.*

150410209	COMPONENTE FEMORAL POSTERIOR ESTABILIZADO-DERECHO-CEMENTADO-	MEDIDA 9
150410210	COMPONENTE FEMORAL POSTERIOR ESTABILIZADO-DERECHO-CEMENTADO-	MEDIDA 10
150410223	COMPONENTE FEMORAL POSTERIOR ESTABILIZADO-ANGOSTO-DERECHO-CEMENTADO	MEDIDA 3N
150410224	COMPONENTE FEMORAL POSTERIOR ESTABILIZADO-ANGOSTO-DERECHO-CEMENTADO	MEDIDA 3N
150410225	COMPONENTE FEMORAL POSTERIOR ESTABILIZADO-ANGOSTO-DERECHO-CEMENTADO	MEDIDA 3N
150410226	COMPONENTE FEMORAL POSTERIOR ESTABILIZADO-ANGOSTO-DERECHO-CEMENTADO	MEDIDA 3N
150600001	BASE/MESETA TIBIAL COJINETE FIJO - CEMENTADO	MEDIDA 1
150600002	BASE/MESETA TIBIAL COJINETE FIJO - CEMENTADO	MEDIDA 2
150600003	BASE/MESETA TIBIAL COJINETE FIJO - CEMENTADO	MEDIDA 3
150600004	BASE/MESETA TIBIAL COJINETE FIJO - CEMENTADO	MEDIDA 4
150600005	BASE/MESETA TIBIAL COJINETE FIJO - CEMENTADO	MEDIDA 5
150600006	BASE/MESETA TIBIAL COJINETE FIJO - CEMENTADO	MEDIDA 6
150600007	BASE/MESETA TIBIAL COJINETE FIJO - CEMENTADO	MEDIDA 7
150600008	BASE/MESETA TIBIAL COJINETE FIJO - CEMENTADO	MEDIDA 8
150600009	BASE/MESETA TIBIAL COJINETE FIJO - CEMENTADO	MEDIDA 9

150600010 BASE/MESETA TIBIAL COJINETE FIJO - CEMENTADO MEDIDA 10

150610001 BASE/MESETA TIBIAL, PLATAFORMA GIRATORIA-CEMENTADA
MEDIDA 1

150610002 BASE/MESETA TIBIAL, PLATAFORMA GIRATORIA-CEMENTADA
MEDIDA 2

150610003 BASE/MESETA TIBIAL, PLATAFORMA GIRATORIA-CEMENTADA
MEDIDA 3

150610004 BASE/MESETA TIBIAL, PLATAFORMA GIRATORIA-CEMENTADA
MEDIDA 4

150610005 BASE/MESETA TIBIAL, PLATAFORMA GIRATORIA-CEMENTADA
MEDIDA 5

150610006 BASE/MESETA TIBIAL, PLATAFORMA GIRATORIA-CEMENTADA
MEDIDA 6

150610007 BASE/MESETA TIBIAL, PLATAFORMA GIRATORIA-CEMENTADA
MEDIDA 7

150610008 BASE/MESETA TIBIAL, PLATAFORMA GIRATORIA-CEMENTADA
MEDIDA 8

150610009 BASE/MESETA TIBIAL, PLATAFORMA GIRATORIA-CEMENTADA
MEDIDA 9

150610010 BASE/MESETA TIBIAL, PLATAFORMA GIRATORIA-CEMENTADA
MEDIDA 10

151820029 ATTUNE PATELA, DISEÑO ABOVEDADO, AOX, CEMENTADA 29MM

151820032 ATTUNE PATELA, DISEÑO ABOVEDADO, AOX, CEMENTADA 32MM





*Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas
Regulación e Institutos
A.N.M.A.T.*

151820035 ATTUNE PATELA, DISEÑO ABOVEDADO, AOX, CEMENTADA 35MM
151820038 ATTUNE PATELA, DISEÑO ABOVEDADO, AOX, CEMENTADA 38MM
151820041 ATTUNE PATELA, DISEÑO ABOVEDADO, AOX, CEMENTADA 41MM
151810029 ATTUNE PATELA ANATÒMICA, MEDIALIZADA, AOX, CEMENTADA,
29MM
151810032 ATTUNE PATELA ANATÒMICA, MEDIALIZADA, AOX, CEMENTADA,
32MM
151810035 ATTUNE PATELA ANATÒMICA, MEDIALIZADA, AOX, CEMENTADA,
35MM
151810038 ATTUNE PATELA ANATÒMICA, MEDIALIZADA, AOX, CEMENTADA,
38MM
151810041 ATTUNE PATELA ANATÒMICA, MEDIALIZADA, AOX, CEMENTADA,
41MM
151620105 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO PRESERVACIÒN LIGAMENTO
CRUZADO, AOX 5MM MEDIDA 1
151620106 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO PRESERVACIÒN LIGAMENTO
CRUZADO, AOX 6MM MEDIDA 1
151620107 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO PRESERVACIÒN LIGAMENTO
CRUZADO, AOX 7MM MEDIDA 1
151620108 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO PRESERVACIÒN LIGAMENTO
CRUZADO, AOX 8MM MEDIDA 1

151620109	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
	CRUZADO, AOX 9MM	MEDIDA 1			
151620110	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
	CRUZADO, AOX 10MM	MEDIDA 1			
151620112	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
	CRUZADO, AOX 12MM	MEDIDA 1			
151620114	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
	CRUZADO, AOX 14MM	MEDIDA 1			
151620116	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
	CRUZADO, AOX 16MM	MEDIDA 1			
151620118	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
	CRUZADO, AOX 18MM	MEDIDA 1			
151620205	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
	CRUZADO, AOX 5MM	MEDIDA 2			
151620516	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
	CRUZADO, AOX 16MM	MEDIDA 5			
151620518	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
	CRUZADO, AOX 18MM	MEDIDA 5			
151620605	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
	CRUZADO, AOX 5MM	MEDIDA 6			
151620606	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
	CRUZADO, AOX 6MM	MEDIDA 6			





*Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas
Regulación e Institutos
A.N.M.A.T.*

151620607	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÓN	LIGAMENTO
	CRUZADO, AOX 7MM	MEDIDA 6			
151620608	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÓN	LIGAMENTO
	CRUZADO, AOX 8MM	MEDIDA 6			
151620609	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÓN	LIGAMENTO
	CRUZADO, AOX 9MM	MEDIDA 6			
151620610	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÓN	LIGAMENTO
	CRUZADO, AOX 10MM	MEDIDA 6			
151620612	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÓN	LIGAMENTO
	CRUZADO, AOX 12MM	MEDIDA 6			
151620614	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÓN	LIGAMENTO
	CRUZADO, AOX 14MM	MEDIDA 6			
151620616	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÓN	LIGAMENTO
	CRUZADO, AOX 16MM	MEDIDA 6			
151620618	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÓN	LIGAMENTO
	CRUZADO, AOX 18MM	MEDIDA 6			
151620705	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÓN	LIGAMENTO
	CRUZADO, AOX 5MM	MEDIDA 7			
151620706	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÓN	LIGAMENTO
	CRUZADO, AOX 6MM	MEDIDA 7			

151620707	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
CRUZADO, AOX 7MM		MEDIDA 7			
151620708	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
CRUZADO, AOX 8MM		MEDIDA 7			
151620709	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
CRUZADO, AOX 9MM		MEDIDA 7			
151620710	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
CRUZADO, AOX 10MM		MEDIDA 7			
151620712	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
CRUZADO, AOX 12MM		MEDIDA 7			
151620714	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
CRUZADO, AOX 14MM		MEDIDA 7			
151620716	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
CRUZADO, AOX 16MM		MEDIDA 7			
151620718	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
CRUZADO, AOX 18MM		MEDIDA 7			
151620805	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
CRUZADO, AOX 5MM		MEDIDA 8			
151620806	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
CRUZADO, AOX 6MM		MEDIDA 8			
151620807	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
CRUZADO, AOX 7MM		MEDIDA 8			





*Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas
Regulación e Institutos
A.N.M.A.T.*

151620808	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÓN	LIGAMENTO
	CRUZADO, AOX 8MM	MEDIDA 8			
151620809	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÓN	LIGAMENTO
	CRUZADO, AOX 9MM	MEDIDA 8			
151620810	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÓN	LIGAMENTO
	CRUZADO, AOX 10MM	MEDIDA 8			
151620812	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÓN	LIGAMENTO
	CRUZADO, AOX 12MM	MEDIDA 8			
151620814	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÓN	LIGAMENTO
	CRUZADO, AOX 14MM	MEDIDA 8			
151620816	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÓN	LIGAMENTO
	CRUZADO, AOX 16MM	MEDIDA 8			
151620818	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÓN	LIGAMENTO
	CRUZADO, AOX 18MM	MEDIDA 8			
151620905	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÓN	LIGAMENTO
	CRUZADO, AOX 5MM	MEDIDA 9			
151620906	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÓN	LIGAMENTO
	CRUZADO, AOX 6MM	MEDIDA 9			
151620907	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÓN	LIGAMENTO
	CRUZADO, AOX 7MM	MEDIDA 9			

151620908	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
CRUZADO, AOX 8MM		MEDIDA 9			
151620909	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
CRUZADO, AOX 9MM		MEDIDA 9			
151620206	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
CRUZADO, AOX 6MM		MEDIDA 2			
151620207	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
CRUZADO, AOX 7MM		MEDIDA 2			
151620208	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
CRUZADO, AOX 8MM		MEDIDA 2			
151620209	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
CRUZADO, AOX 9MM		MEDIDA 2			
151620210	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
CRUZADO, AOX 10MM		MEDIDA 2			
151620212	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
CRUZADO, AOX 12MM		MEDIDA 2			
151620214	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
CRUZADO, AOX 14MM		MEDIDA 2			
151620216	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
CRUZADO, AOX 16MM		MEDIDA 2			
151620218	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
CRUZADO, AOX 18MM		MEDIDA 2			





*Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas
Regulación e Institutos
A.N.M.S.T.*

151620305	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÓN	LIGAMENTO
	CRUZADO, AOX 5MM	MEDIDA 3			
151620306	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÓN	LIGAMENTO
	CRUZADO, AOX 6MM	MEDIDA 3			
151620307	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÓN	LIGAMENTO
	CRUZADO, AOX 7MM	MEDIDA 3			
151620308	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÓN	LIGAMENTO
	CRUZADO, AOX 8MM	MEDIDA 3			
151620309	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÓN	LIGAMENTO
	CRUZADO, AOX 9MM	MEDIDA 3			
151620310	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÓN	LIGAMENTO
	CRUZADO, AOX 10MM	MEDIDA 3			
151620312	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÓN	LIGAMENTO
	CRUZADO, AOX 12MM	MEDIDA 3			
151620314	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÓN	LIGAMENTO
	CRUZADO, AOX 14MM	MEDIDA 3			
151620316	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÓN	LIGAMENTO
	CRUZADO, AOX 16MM	MEDIDA 3			
151620318	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÓN	LIGAMENTO
	CRUZADO, AOX 18MM	MEDIDA 3			

151620405	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
CRUZADO, AOX 5MM		MEDIDA 4			
151620406	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
CRUZADO, AOX 6MM		MEDIDA 4			
151620407	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
CRUZADO, AOX 7MM		MEDIDA 4			
151620408	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
CRUZADO, AOX 8MM		MEDIDA 4			
151620409	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
CRUZADO, AOX 9MM		MEDIDA 4			
151620410	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
CRUZADO, AOX 10MM		MEDIDA 4			
151620412	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
CRUZADO, AOX 12MM		MEDIDA 4			
151620414	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
CRUZADO, AOX 14MM		MEDIDA 4			
151620416	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
CRUZADO, AOX 16MM		MEDIDA 4			
151620418	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
CRUZADO, AOX 18MM		MEDIDA 4			
151620505	INSERTO	TIBIAL, COJINETE	FIJO	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
CRUZADO, AOX 5MM		MEDIDA 5			





*Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas
Regulación e Institutos
A.N.M.A.T.*

151620506	INSERTO	TIBIAL,	COJINETE	FIJO	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
	CRUZADO, AOX 6MM		MEDIDA 5			
151620507	INSERTO	TIBIAL,	COJINETE	FIJO	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
	CRUZADO, AOX 7MM		MEDIDA 5			
151620508	INSERTO	TIBIAL,	COJINETE	FIJO	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
	CRUZADO, AOX 8MM		MEDIDA 5			
151620509	INSERTO	TIBIAL,	COJINETE	FIJO	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
	CRUZADO, AOX 9MM		MEDIDA 5			
151620510	INSERTO	TIBIAL,	COJINETE	FIJO	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
	CRUZADO, AOX 10MM		MEDIDA 5			
151620512	INSERTO	TIBIAL,	COJINETE	FIJO	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
	CRUZADO, AOX 12MM		MEDIDA 5			
151620514	INSERTO	TIBIAL,	COJINETE	FIJO	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
	CRUZADO, AOX 14MM		MEDIDA 5			
151620910	INSERTO	TIBIAL,	COJINETE	FIJO	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
	CRUZADO, AOX 10MM		MEDIDA 9			
151620912	INSERTO	TIBIAL,	COJINETE	FIJO	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
	CRUZADO, AOX 12MM		MEDIDA 9			
151620914	INSERTO	TIBIAL,	COJINETE	FIJO	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
	CRUZADO, AOX 14MM		MEDIDA 9			

151620916 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO PRESERVACIÒN LIGAMENTO
CRUZADO, AOX 16MM MEDIDA 9

151620918 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO PRESERVACIÒN LIGAMENTO
CRUZADO, AOX 18MM MEDIDA 9

151621005 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO PRESERVACIÒN LIGAMENTO
CRUZADO, AOX 5MM MEDIDA 10

151621006 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO PRESERVACIÒN LIGAMENTO
CRUZADO, AOX 6MM MEDIDA 10

151621007 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO PRESERVACIÒN LIGAMENTO
CRUZADO, AOX 7MM MEDIDA 10

151621008 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO PRESERVACIÒN LIGAMENTO
CRUZADO, AOX 8MM MEDIDA 10

151621009 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO PRESERVACIÒN LIGAMENTO
CRUZADO, AOX 9MM MEDIDA 10

151621010 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO PRESERVACIÒN LIGAMENTO
CRUZADO, AOX 10MM MEDIDA 10

151621012 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO PRESERVACIÒN LIGAMENTO
CRUZADO, AOX 12MM MEDIDA 10

151621014 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO PRESERVACIÒN LIGAMENTO
CRUZADO, AOX 14MM MEDIDA 10

151621016 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO PRESERVACIÒN LIGAMENTO
CRUZADO, AOX 16MM MEDIDA 10





*Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas
Regulación e Institutos
A.N.M.A.T.*

151621018 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO PRESERVACIÓN LIGAMENTO
CRUZADO, AOX 18MM MEDIDA 10

151640105 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
5MM MEDIDA 1

151640106 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
6MM MEDIDA 1

151640107 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
7MM MEDIDA 1

151640108 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
8MM MEDIDA 1

151640109 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
9MM MEDIDA 1

151640110 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
10MM MEDIDA 1

151640112 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
12MM MEDIDA 1

151640114 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
14MM MEDIDA 1

151640116 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
16MM MEDIDA 1

151640118 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
18MM MEDIDA 1

151640205 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
5MM MEDIDA 2

151640206 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
6MM MEDIDA 2

151640207 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
7MM MEDIDA 2

151640208 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO PRESERVACIÒN LIGAMENTO
CRUZADO, AOX 8MM MEDIDA 2

151640209 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO PRESERVACIÒN LIGAMENTO
CRUZADO, AOX 9MM MEDIDA 2

151640210 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO PRESERVACIÒN LIGAMENTO
CRUZADO, AOX 10MM MEDIDA 2

151640212 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO PRESERVACIÒN LIGAMENTO
CRUZADO, AOX 12MM MEDIDA 2

151640214 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO PRESERVACIÒN LIGAMENTO
CRUZADO, AOX 14MM MEDIDA 2

151640216 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO PRESERVACIÒN LIGAMENTO
CRUZADO, AOX 16MM MEDIDA 2

151640218 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO PRESERVACIÒN LIGAMENTO
CRUZADO, AOX 18MM MEDIDA 2





*Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas
Regulación e Institutos
A.N.M.A.T.*

151640220 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO PRESERVACIÓN LIGAMENTO
CRUZADO, AOX 20MM MEDIDA 2

151640305 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
5MM MEDIDA 3

151640306 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
6MM MEDIDA 3

151640612 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
12MM MEDIDA 6

151640614 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
14MM MEDIDA 6

151640616 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
16MM MEDIDA 6

151640618 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
18MM MEDIDA 6

151640620 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
20MM MEDIDA 6

151640622 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
22MM MEDIDA 6

151640705 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
5MM MEDIDA 7

151640706 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
6MM MEDIDA 7

151640707 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
7MM MEDIDA 7

151640708 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
8MM MEDIDA 7

151640709 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
9MM MEDIDA 7

151640710 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
10MM MEDIDA 7

151640712 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
12MM MEDIDA 7

151640714 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
14MM MEDIDA 7

151640716 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
16MM MEDIDA 7

151640718 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
18MM MEDIDA 7

151640720 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
20MM MEDIDA 7

151640722 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
22MM MEDIDA 7





*Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas
Regulación e Institutos
A.N.M.A.T.*

151640805 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
5MM MEDIDA 8

151640806 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
6MM MEDIDA 8

151640807 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
7MM MEDIDA 8

151640808 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
8MM MEDIDA 8

151640809 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
9MM MEDIDA 8

151640810 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
10MM MEDIDA 8

151640812 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
12MM MEDIDA 8

151640814 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
14MM MEDIDA 8

151640816 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
16MM MEDIDA 8

151640818 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
18MM MEDIDA 8

Eu

151640820 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
20MM MEDIDA 8

151640822 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
22MM MEDIDA 8

151640905 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
5MM MEDIDA 9

151640906 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
6MM MEDIDA 9

151640907 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
7MM MEDIDA 9

151640908 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
8MM MEDIDA 9

151640909 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
9MM MEDIDA 9

151640910 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
10MM MEDIDA 9

151640912 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
12MM MEDIDA 9

151640914 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
14MM MEDIDA 9

151640916 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
16MM MEDIDA 9





*Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas
Regulación e Institutos
A.N.M.A.T.*

151640918 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
18MM MEDIDA 9

151630307 INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA GIRATORIA, PRESERVACIÒN
LIGAMENTO CRUZADO, AOX 7MM MEDIDA 3

151630308 INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA GIRATORIA, PRESERVACIÒN
LIGAMENTO CRUZADO, AOX 8MM MEDIDA 3

151630309 INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA GIRATORIA, PRESERVACIÒN
LIGAMENTO CRUZADO, AOX 9MM MEDIDA 3

151630310 INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA GIRATORIA, PRESERVACIÒN
LIGAMENTO CRUZADO, AOX 10MM MEDIDA 3

151630312 INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA GIRATORIA, PRESERVACIÒN
LIGAMENTO CRUZADO, AOX 12MM MEDIDA 3

151630314 INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA GIRATORIA, PRESERVACIÒN
LIGAMENTO CRUZADO, AOX 14MM MEDIDA 3

151630316 INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA GIRATORIA, PRESERVACIÒN
LIGAMENTO CRUZADO, AOX 16MM MEDIDA 3

151630318 INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA GIRATORIA, PRESERVACIÒN
LIGAMENTO CRUZADO, AOX 18MM MEDIDA 3

151630405 INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA GIRATORIA, PRESERVACIÒN
LIGAMENTO CRUZADO, AOX 5MM MEDIDA 4

151630406	INSERTO TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 6MM	MEDIDA 4		
151630407	INSERTO TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 7MM	MEDIDA 4		
151630408	INSERTO TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 8MM	MEDIDA 4		
151630409	INSERTO TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 9MM	MEDIDA 4		
151630410	INSERTO TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 10MM	MEDIDA 4		
151630412	INSERTO TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 12MM	MEDIDA 4		
151630414	INSERTO TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 14MM	MEDIDA 4		
151630416	INSERTO TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 16MM	MEDIDA 4		
151630418	INSERTO TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 18MM	MEDIDA 4		
151630505	INSERTO TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 5MM	MEDIDA 5		
151630506	INSERTO TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 6MM	MEDIDA 5		





*Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas
Regulación e Institutos
A.N.M.A.T.*

151630507	INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA	GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 7MM	MEDIDA 5	
151630508	INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA	GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 8MM	MEDIDA 5	
151630509	INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA	GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 9MM	MEDIDA 5	
151630510	INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA	GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 10MM	MEDIDA 5	
151630512	INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA	GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 12MM	MEDIDA 5	
151630514	INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA	GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 14MM	MEDIDA 5	
151630516	INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA	GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 16MM	MEDIDA 5	
151630518	INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA	GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 18MM	MEDIDA 5	
151630605	INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA	GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 5MM	MEDIDA 6	
151630606	INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA	GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 6MM	MEDIDA 6	

151630607	INSERTO TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 7MM	MEDIDA 6		
151630608	INSERTO TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 8MM	MEDIDA 6		
151630609	INSERTO TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 9MM	MEDIDA 6		
151630610	INSERTO TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 10MM	MEDIDA 6		
151631005	INSERTO TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 5MM	MEDIDA 10		
151631006	INSERTO TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 6MM	MEDIDA 10		
151631007	INSERTO TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 7MM	MEDIDA 10		
151631008	INSERTO TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 8MM	MEDIDA 10		
151631009	INSERTO TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 9MM	MEDIDA 10		
151631010	INSERTO TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 10MM	MEDIDA 10		
151631012	INSERTO TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 12MM	MEDIDA 10		

G. <u>



*Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas
Regulación e Institutos
A.N.M.A.T.*

151631014	INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA GIRATORIA, PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 14MM MEDIDA 10
151631016	INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA GIRATORIA, PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 16MM MEDIDA 10
151631018	INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA GIRATORIA, PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 18MM MEDIDA 10
151650105	INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA GIRATORIA, POSTERIOR
	ESTABILIZADO, AOX 5MM MEDIDA 1
151650106	INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA GIRATORIA, POSTERIOR
	ESTABILIZADO, AOX 6MM MEDIDA 1
151650107	INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA GIRATORIA, POSTERIOR
	ESTABILIZADO, AOX 7MM MEDIDA 1
151650108	INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA GIRATORIA, POSTERIOR
	ESTABILIZADO, AOX 8MM MEDIDA 1
151650109	INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA GIRATORIA, POSTERIOR
	ESTABILIZADO, AOX 9MM MEDIDA 1
151650110	INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA GIRATORIA, POSTERIOR
	ESTABILIZADO, AOX 10MM MEDIDA 1
151650112	INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA GIRATORIA, POSTERIOR
	ESTABILIZADO, AOX 12MM MEDIDA 1

151650114	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 14MM	MEDIDA 1		
151650116	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 16MM	MEDIDA 1		
151650118	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 18MM	MEDIDA 1		
151650120	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 20MM	MEDIDA 1		
151650122	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 22MM	MEDIDA 1		
151650205	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 5MM	MEDIDA 2		
151650206	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 6MM	MEDIDA 2		
151650207	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 7MM	MEDIDA 2		
151650208	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 8MM	MEDIDA 2		
151650209	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 9MM	MEDIDA 2		
151650210	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 10MM	MEDIDA 2		

G. u



*Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas
Regulación e Institutos
A.N.M.A.T.*

151650212	INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO, AOX 12MM MEDIDA 2	
151650214	INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO, AOX 14MM MEDIDA 2	
151650216	INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO, AOX 16MM MEDIDA 2	
151650218	INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO, AOX 18MM MEDIDA 2	
151650220	INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO, AOX 20MM MEDIDA 2	
151650222	INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO, AOX 22MM MEDIDA 2	
151650305	INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO, AOX 5MM MEDIDA 3	
151650306	INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO, AOX 6MM MEDIDA 3	
151650608	INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO, AOX 8MM MEDIDA 6	
151650609	INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO, AOX 9MM MEDIDA 6	

151650610	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 10MM	MEDIDA 6		
151650612	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 12MM	MEDIDA 6		
151650614	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 14MM	MEDIDA 6		
151650616	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 16MM	MEDIDA 6		
151650618	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 18MM	MEDIDA 6		
151650620	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 20MM	MEDIDA 6		
151650622	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 22MM	MEDIDA 6		
151650705	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 5MM	MEDIDA 7		
151650706	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 6MM	MEDIDA 7		
151650707	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 7MM	MEDIDA 7		
151650708	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 8MM	MEDIDA 7		





*Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas
Regulación e Institutos
A. N. M. A. T.*

151650709	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 9MM	MEDIDA 7		
151650710	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 10MM	MEDIDA 7		
151650712	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 12MM	MEDIDA 7		
151650714	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 14MM	MEDIDA 7		
151650716	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 16MM	MEDIDA 7		
151650718	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 18MM	MEDIDA 7		
151650720	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 20MM	MEDIDA 7		
151650722	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 22MM	MEDIDA 7		
151650805	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 5MM	MEDIDA 8		
151650806	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 6MM	MEDIDA 8		

151650807	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 7MM	MEDIDA 8		
151650808	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 8MM	MEDIDA 8		
151650809	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 9MM	MEDIDA 8		
151650810	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 10MM	MEDIDA 8		
151650812	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 12MM	MEDIDA 8		
151650814	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 14MM	MEDIDA 8		
151650816	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 16MM	MEDIDA 8		
151650818	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 18MM	MEDIDA 8		
151650820	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 20MM	MEDIDA 8		
151650822	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 22MM	MEDIDA 8		
151650905	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 5MM	MEDIDA 9		





*Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas
Regulación e Institutos
A.N.M.A.T.*

151650906	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 6MM	MEDIDA 9		
151650907	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 7MM	MEDIDA 9		
151650908	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 8MM	MEDIDA 9		
151650909	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 9MM	MEDIDA 9		
151650910	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 10MM	MEDIDA 9		
151650912	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 12MM	MEDIDA 9		
151650914	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 14MM	MEDIDA 9		
151650916	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 16MM	MEDIDA 9		
151650918	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 18MM	MEDIDA 9		
151650920	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 20MM	MEDIDA 9		

151650922	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 22MM	MEDIDA 9		
151651005	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 5MM	MEDIDA 10		
151651006	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 6MM	MEDIDA 10		
151651007	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 7MM	MEDIDA 10		
151651008	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 8MM	MEDIDA 10		
151651009	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 9MM	MEDIDA 10		
151651010	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 10MM	MEDIDA 10		
151651012	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 12MM	MEDIDA 10		
151651014	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 14MM	MEDIDA 10		
151651016	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 16MM	MEDIDA 10		
151651018	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 18MM	MEDIDA 10		





*Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas
Regulación e Institutos
A.N.M.A.T.*

151651020 INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA GIRATORIA, POSTERIOR
ESTABILIZADO, AOX 20MM MEDIDA 10

151651022 INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA GIRATORIA, POSTERIOR
ESTABILIZADO, AOX 22MM MEDIDA 10

ATTUNE KNEE SYSTEM (sic) SISTEMA PARA RODILLAS - INSTRUMENTAL

254400001 ATTUNE GRAPA TOBILLO TIBIA EXTRA MEDULAR

254400002 ATTUNE VARILLA ASCENDENTE TIBIAL PROXIMAL EXTRA-
MEDULAR

254400003 ATTUNE VARILLA ASCENDENTE TIBIAL DISTAL EXTRA-
MEDULAR

254400004 ATTUNE BLOQUE DE CORTE, CERO GRADO, IZQUIERDA

254400005 ATTUNE BLOQUE DE CORTE, CERO GRADO, DERECHA

254400006 ATTUNE BLOQUE DE CORTE, CERO GRADO, SIMÉTRICO

254400007 ATTUNE STYLUS TIBIAL AJUSTABLE

254400008 ATTUNE VARILLA P/ALINEACIÓN

254400009 ATTUNE PLANTILLA/CALIBRE TIBIAL INTRA-MEDULAR

254400010 ATTUNE VARILLA ASCENDENTE DENTADA EXTRA-MEDULAR

254400012 ATTUNE CABEZAL DENTADO EXTRA-MEDULAR

254400014 ATTUNE BLOQUE DE CORTE, CERO GRADO, IZQUIERDA

254400015 ATTUNE BLOQUE DE CORTE, CERO GRADO, DERECHA

254400016	ATTUNE	BLOQUE DE CORTE, CERO GRADO, SIMÈTRICO
254400017	ATTUNE	VARILLA ASCENDENTE TIBIAL PROXIMAL EXTRA-MEDULAR
254400018	ATTUNE	VARILLA ASCENDENTE TIBIAL PROXIMAL EXTRA-MEDULAR
254400021	ATTUNE	GUÌA TERMINACIÒN FEMORAL, MEDIDA 1
254400022	ATTUNE	GUÌA TERMINACIÒN FEMORAL, MEDIDA 2
254400023	ATTUNE	GUÌA TERMINACIÒN FEMORAL, MEDIDA 3
254400024	ATTUNE	GUÌA TERMINACIÒN FEMORAL, MEDIDA 4
254400025	ATTUNE	GUÌA TERMINACIÒN FEMORAL, MEDIDA 5
254400026	ATTUNE	GUÌA TERMINACIÒN FEMORAL, MEDIDA 6
254400027	ATTUNE	GUÌA TERMINACIÒN FEMORAL, MEDIDA 7
254401011	ATTUNE	ASA DE ALINEACIÒN
254401012	ATTUNE	BLOQUE ESPACIADOR CONVENCIONAL
P/PRESERVACIÒN LIGAMENTO CRUZADO		
254401013	ATTUNE	BLOQUE ESPACIADOR CONVENCIONAL PS
254401014	ATTUNE	BLOQUE ESPACIADOR
254401015	ATTUNE	BASE ESPACIADOR
254401016	ATTUNE	BASE FLEXIÒN CR
254401017	ATTUNE	ASA P/IMPACTACIÒN
254500001	ATTUNE	BLOQUE EN BISEL A-P, MEDIDA 1
254500002	ATTUNE	BLOQUE EN BISEL A-P, MEDIDA 2
254500003	ATTUNE	BLOQUE EN BISEL A-P, MEDIDA 3

Gu



*Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas
Regulación e Institutos
A.N.M.S.T.*

254500004	ATTUNE	BLOQUE EN BISEL A-P, MEDIDA 4
254500005	ATTUNE	BLOQUE EN BISEL A-P, MEDIDA 5
254500006	ATTUNE	BLOQUE EN BISEL A-P, MEDIDA 6
254500007	ATTUNE	BLOQUE EN BISEL A-P, MEDIDA 7
254500008	ATTUNE	BLOQUE EN BISEL A-P, MEDIDA 8
254500009	ATTUNE	BLOQUE EN BISEL A-P, MEDIDA 9
254500010	ATTUNE	BLOQUE EN BISEL A-P, MEDIDA 10
254500021	ATTUNE	GUÌA PARA ESCOTADURA, MEDIDA 1
254500022	ATTUNE	GUÌA PARA ESCOTADURA, MEDIDA 2
254500023	ATTUNE	GUÌA PARA ESCOTADURA, MEDIDA 3
254500024	ATTUNE	GUÌA PARA ESCOTADURA, MEDIDA 4
254500025	ATTUNE	GUÌA PARA ESCOTADURA, MEDIDA 5
254500026	ATTUNE	GUÌA PARA ESCOTADURA, MEDIDA 6
254500027	ATTUNE	GUÌA PARA ESCOTADURA, MEDIDA 7
254500028	ATTUNE	GUÌA PARA ESCOTADURA, MEDIDA 8
254500029	ATTUNE	GUÌA PARA ESCOTADURA, MEDIDA 9
254500030	ATTUNE	GUÌA PARA ESCOTADURA, MEDIDA 10
254500041	ATTUNE	BROCA P/FEMUR 1-2
254500042	ATTUNE	BROCA P/PATELA/FEM 3-10
254500044	ATTUNE	SUJETA SIERRA, MEDIDA 1-2
254500045	ATTUNE	SUJETA SIERRA, MEDIDA 3-5

E. La

254500046	ATTUNE	SUJETA SIERRA, MEDIDA 6-8
254500047	ATTUNE	SUJETA SIERRA, MEDIDA 9-10
254500048	ATTUNE	ESCOFINA
254500049	ATTUNE	BROCA P/PATELA/FEMUR, MEDIDA 3-10
254500060	ATTUNE	PORTA AGUJA
254500061	ATTUNE	CLAVIJA DE CABEZA ROSCADA
254500062	ATTUNE	CLAVIJA UNIVERSAL
254500064	ATTUNE	IMPULSOR DE CLAVIJA
254500065	ATTUNE	IMPACTOR DE CLAVIJA
254500070	ATTUNE	CALIBRE CONVENCIONAL
254500071	ATTUNE	GUÌA FLEXIBILIDAD ELEVADA MEDIDA 1
254500072	ATTUNE	GUÌA FLEXIBILIDAD ELEVADA MEDIDA 2
254500073	ATTUNE	GUÌA FLEXIBILIDAD ELEVADA MEDIDA 3
254500074	ATTUNE	GUÌA FLEXIBILIDAD ELEVADA MEDIDA 4
254500075	ATTUNE	GUÌA FLEXIBILIDAD ELEVADA MEDIDA 5
254500076	ATTUNE	GUÌA FLEXIBILIDAD ELEVADA MEDIDA 6
254500077	ATTUNE	GUÌA FLEXIBILIDAD ELEVADA MEDIDA 7
254500078	ATTUNE	GUÌA FLEXIBILIDAD ELEVADA MEDIDA 8
254500079	ATTUNE	GUÌA FLEXIBILIDAD ELEVADA MEDIDA 9
254500080	ATTUNE	GUÌA FLEXIBILIDAD ELEVADA MEDIDA 10
254500081	ATTUNE	CALIBRE
254500101	ATTUNE	PROBADOR BASE TIBIAL MEDIDA 1
254500102	ATTUNE	PROBADOR BASE TIBIAL MEDIDA 2





*Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas
Regulación e Institutos
A.N.M.A.T.*

254500103 ATTUNE PROBADOR BASE TIBIAL MEDIDA 3
254500104 ATTUNE PROBADOR BASE TIBIAL MEDIDA 4
254500105 ATTUNE PROBADOR BASE TIBIAL MEDIDA 5
254500106 ATTUNE PROBADOR BASE TIBIAL MEDIDA 6
254500107 ATTUNE PROBADOR BASE TIBIAL MEDIDA 7
254500108 ATTUNE PROBADOR BASE TIBIAL MEDIDA 8
254500109 ATTUNE PROBADOR BASE TIBIAL MEDIDA 9
151640307 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
7MM MEDIDA 3
151640308 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
8MM MEDIDA 3
151640309 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
9MM MEDIDA 3
151640310 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
10MM MEDIDA 3
151640312 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
12MM MEDIDA 3
151640314 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
14MM MEDIDA 3
151640316 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
16MM MEDIDA 3

151640318 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
18MM MEDIDA 3

151640320 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
20MM MEDIDA 3

151640322 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
22MM MEDIDA 3

151640405 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
5MM MEDIDA 4

151640406 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
6MM MEDIDA 4

151640407 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
7MM MEDIDA 4

151640408 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
8MM MEDIDA 4

151640409 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
9MM MEDIDA 4

151640410 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
10MM MEDIDA 4

151640412 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
12MM MEDIDA 4

151640414 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
14MM MEDIDA 4





*Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas
Regulación e Institutos
A.N.M.A.T.*

151640416 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
16MM MEDIDA 4

151640418 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
18MM MEDIDA 4

151640420 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
20MM MEDIDA 4

151640422 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
22MM MEDIDA 4

151640505 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
5MM MEDIDA 5

151640506 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
6MM MEDIDA 5

151640507 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
7MM MEDIDA 5

151640508 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
8MM MEDIDA 5

151640509 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
9MM MEDIDA 5

151640510 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
10MM MEDIDA 5

151640512 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
12MM MEDIDA 5

151640514 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
14MM MEDIDA 5

151640516 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
16MM MEDIDA 5

151640518 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
18MM MEDIDA 5

151640520 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
20MM MEDIDA 5

151640522 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
22MM MEDIDA 5

151640605 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
5MM MEDIDA 6

151640606 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
6MM MEDIDA 6

151640607 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
7MM MEDIDA 6

151640608 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
8MM MEDIDA 6

151640609 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
9MM MEDIDA 6

A handwritten signature in black ink, appearing to be 'E. Ch' or similar, located at the bottom left of the page.



*Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas
Regulación e Institutos
A.N.M.S.T.*

151640610 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
10MM MEDIDA 6

151640920 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
20MM MEDIDA 9

151640922 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
22MM MEDIDA 9

151641005 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
5MM MEDIDA 10

151641006 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
6MM MEDIDA 10

151641007 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
7MM MEDIDA 10

151641008 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
8MM MEDIDA 10

151641009 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
9MM MEDIDA 10

151641010 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
10MM MEDIDA 10

151641012 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
12MM MEDIDA 10

151641014 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
14MM MEDIDA 10

151641016 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
16MM MEDIDA 10

151641018 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
18MM MEDIDA 10

151641020 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
20MM MEDIDA 10

151641022 INSERTO TIBIAL, COJINETE FIJO POSTERIOR ESTABILIZADO, AOX
22MM MEDIDA 10

151630105 INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA GIRATORIA, PRESERVACIÒN
LIGAMENTO CRUZADO, AOX 5MM MEDIDA 1

151630106 INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA GIRATORIA, PRESERVACIÒN
LIGAMENTO CRUZADO, AOX 6MM MEDIDA 1

151630107 INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA GIRATORIA, PRESERVACIÒN
LIGAMENTO CRUZADO, AOX 7MM MEDIDA 1

151630108 INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA GIRATORIA, PRESERVACIÒN
LIGAMENTO CRUZADO, AOX 8MM MEDIDA 1

151630109 INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA GIRATORIA, PRESERVACIÒN
LIGAMENTO CRUZADO, AOX 9MM MEDIDA 1

151630110 INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA GIRATORIA, PRESERVACIÒN
LIGAMENTO CRUZADO, AOX 10MM MEDIDA 1

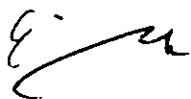
G. ce



*Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas
Regulación e Institutos
A.N.M.A.T.*

151630112	INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA	GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 12MM	MEDIDA 1	
151630114	INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA	GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 14MM	MEDIDA 1	
151630116	INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA	GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 16MM	MEDIDA 1	
151630118	INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA	GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 18MM	MEDIDA 1	
151630205	INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA	GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 5MM	MEDIDA 2	
151630206	INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA	GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 6MM	MEDIDA 2	
151630207	INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA	GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 7MM	MEDIDA 2	
151630208	INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA	GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 8MM	MEDIDA 2	
151630209	INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA	GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 9MM	MEDIDA 2	
151630210	INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA	GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 10MM	MEDIDA 2	

151630212	INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA	GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 12MM		MEDIDA 2
151630214	INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA	GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 14MM		MEDIDA 2
151630216	INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA	GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 16MM		MEDIDA 2
151630218	INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA	GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 18MM		MEDIDA 2
151630305	INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA	GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 5MM		MEDIDA 3
151630306	INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA	GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 6MM		MEDIDA 3
151630612	INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA	GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 12MM		MEDIDA 6
151630614	INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA	GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 14MM		MEDIDA 6
151630616	INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA	GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 16MM		MEDIDA 6
151630618	INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA	GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 18MM		MEDIDA 6
151630705	INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA	GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 5MM		MEDIDA 7





*Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas
Regulación e Institutos
A.N.M.A.T.*

151630706	INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 6MM MEDIDA 7	
151630707	INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 7MM MEDIDA 7	
151630708	INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 8MM MEDIDA 7	
151630709	INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 9MM MEDIDA 7	
151630710	INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 10MM MEDIDA 7	
151630712	INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 12MM MEDIDA 7	
151630714	INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 14MM MEDIDA 7	
151630716	INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 16MM MEDIDA 7	
151630718	INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 18MM MEDIDA 7	
151630805	INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 5MM MEDIDA 8	

151630806	INSERTO TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 6MM	MEDIDA 8		
151630807	INSERTO TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 7MM	MEDIDA 8		
151630808	INSERTO TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 8MM	MEDIDA 8		
151630809	INSERTO TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 9MM	MEDIDA 8		
151630810	INSERTO TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 10MM	MEDIDA 8		
151630812	INSERTO TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 12MM	MEDIDA 8		
151630814	INSERTO TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 14MM	MEDIDA 8		
151630816	INSERTO TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 16MM	MEDIDA 8		
151630818	INSERTO TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 18MM	MEDIDA 8		
151630905	INSERTO TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 5MM	MEDIDA 9		
151630906	INSERTO TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	PRESERVACIÒN
	LIGAMENTO CRUZADO, AOX 6MM	MEDIDA 9		

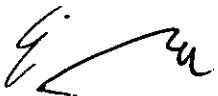




*Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas
Regulación e Institutos
A.N.M.A.T.*

151630907	INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA GIRATORIA, PRESERVACIÒN
LIGAMENTO CRUZADO, AOX 7MM	MEDIDA 9
151630908	INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA GIRATORIA, PRESERVACIÒN
LIGAMENTO CRUZADO, AOX 8MM	MEDIDA 9
151630909	INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA GIRATORIA, PRESERVACIÒN
LIGAMENTO CRUZADO, AOX 9MM	MEDIDA 9
151630910	INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA GIRATORIA, PRESERVACIÒN
LIGAMENTO CRUZADO, AOX 10MM	MEDIDA 9
151630912	INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA GIRATORIA, PRESERVACIÒN
LIGAMENTO CRUZADO, AOX 12MM	MEDIDA 9
151630914	INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA GIRATORIA, PRESERVACIÒN
LIGAMENTO CRUZADO, AOX 14MM	MEDIDA 9
151630916	INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA GIRATORIA, PRESERVACIÒN
LIGAMENTO CRUZADO, AOX 16MM	MEDIDA 9
151630918	INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA GIRATORIA, PRESERVACIÒN
LIGAMENTO CRUZADO, AOX 18MM	MEDIDA 9
151650307	INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA GIRATORIA, POSTERIOR
ESTABILIZADO, AOX 7MM	MEDIDA 3
151650308	INSERTO TIBIAL, PLATAFORMA GIRATORIA, POSTERIOR
ESTABILIZADO, AOX 8MM	MEDIDA 3

151650309	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 9MM	MEDIDA 3		
151650310	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 10MM	MEDIDA 3		
151650312	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 12MM	MEDIDA 3		
151650314	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 14MM	MEDIDA 3		
151650316	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 16MM	MEDIDA 3		
151650318	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 18MM	MEDIDA 3		
151650320	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 20MM	MEDIDA 3		
151650322	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 22MM	MEDIDA 3		
151650405	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 5MM	MEDIDA 4		
151650406	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 6MM	MEDIDA 4		
151650407	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 7MM	MEDIDA 4		





*Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas
Regulación e Institutos
A.N.M.A.T.*

151650408	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 8MM	MEDIDA 4		
151650409	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 9MM	MEDIDA 4		
151650410	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 10MM	MEDIDA 4		
151650412	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 12MM	MEDIDA 4		
151650414	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 14MM	MEDIDA 4		
151650416	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 16MM	MEDIDA 4		
151650418	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 18MM	MEDIDA 4		
151650420	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 20MM	MEDIDA 4		
151650422	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 22MM	MEDIDA 4		
151650505	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 5MM	MEDIDA 5		

151650506	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO, AOX 6MM		MEDIDA 5		
151650507	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO, AOX 7MM		MEDIDA 5		
151650508	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO, AOX 8MM		MEDIDA 5		
151650509	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO, AOX 9MM		MEDIDA 5		
151650510	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO, AOX 10MM		MEDIDA 5		
151650512	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO, AOX 12MM		MEDIDA 5		
151650514	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO, AOX 14MM		MEDIDA 5		
151650516	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO, AOX 16MM		MEDIDA 5		
151650518	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO, AOX 18MM		MEDIDA 5		
151650520	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO, AOX 20MM		MEDIDA 5		
151650522	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO, AOX 22MM		MEDIDA 5		






*Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas
Regulación e Institutos
A. N. M. A. T.*

151650605	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 5MM	MEDIDA 6		
151650606	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 6MM	MEDIDA 6		
151650607	INSERTO	TIBIAL,	PLATAFORMA	GIRATORIA,	POSTERIOR
	ESTABILIZADO,	AOX 7MM	MEDIDA 6		
254400028	ATTUNE	GUÌA	TERMINACIÒN	FEMORAL,	MEDIDA 8
254400029	ATTUNE	GUÌA	TERMINACIÒN	FEMORAL,	MEDIDA 9
254400030	ATTUNE	GUÌA	TERMINACIÒN	FEMORAL,	MEDIDA 10
254400064	ATTUNE	GUÌA	TERMINACIÒN	FEMORAL	CONVENCIONAL,
	MEDIDA 4				
254400065	ATTUNE	GUÌA	TERMINACIÒN	FEMORAL	CONVENCIONAL,
	MEDIDA 5				
254400071	ATTUNE	GUÌA	FLEXIÒN	ELEVADA,	MEDIDA 1
254400072	ATTUNE	GUÌA	FLEXIÒN	ELEVADA,	MEDIDA 2
254400073	ATTUNE	GUÌA	FLEXIÒN	ELEVADA,	MEDIDA 3
254400074	ATTUNE	GUÌA	FLEXIÒN	ELEVADA,	MEDIDA 4
254400075	ATTUNE	GUÌA	FLEXIÒN	ELEVADA,	MEDIDA 5
254400076	ATTUNE	GUÌA	FLEXIÒN	ELEVADA,	MEDIDA 6
254400077	ATTUNE	GUÌA	FLEXIÒN	ELEVADA,	MEDIDA 7
254400078	ATTUNE	GUÌA	FLEXIÒN	ELEVADA,	MEDIDA 8

254400079	ATTUNE	GUÌA FLEXIÒN ELEVADA, MEDIDA 9
254400080	ATTUNE	GUÌA FLEXIÒN ELEVADA, MEDIDA 10
254400081	ATTUNE	GUÌA TERMINACIÒN FEMORAL, MEDIDA 1
254400082	ATTUNE	GUÌA TERMINACIÒN FEMORAL, MEDIDA 2
254400083	ATTUNE	GUÌA TERMINACIÒN FEMORAL, MEDIDA 3
254400084	ATTUNE	GUÌA TERMINACIÒN FEMORAL, MEDIDA 4
254400085	ATTUNE	GUÌA TERMINACIÒN FEMORAL, MEDIDA 5
254400086	ATTUNE	GUÌA TERMINACIÒN FEMORAL, MEDIDA 6
254400087	ATTUNE	GUÌA TERMINACIÒN FEMORAL, MEDIDA 7
254400088	ATTUNE	GUÌA TERMINACIÒN FEMORAL, MEDIDA 8
254400089	ATTUNE	GUÌA TERMINACIÒN FEMORAL, MEDIDA 9
254400090	ATTUNE	GUÌA TERMINACIÒN FEMORAL, MEDIDA 10
254400502	ATTUNE	VARILLA INTRA-MEDULAR
254400503	ATTUNE	PLANTILLA/CALIBRE FEMORAL DISTAL
254400505	ATTUNE	BLOQUE DE CORTE FEMORAL DISTAL
254400506	ATTUNE	BROCA ESCALONADA
254400508	ATTUNE	GUÌA DE ROTACIÒN Y MEDICIÒN BALANCEADA
254400509	ATTUNE	GUÌA DE ROTACIÒN Y MEDICIÒN CALIBRADA
254400510	ATTUNE	VARILLA IM PROBADOR BALANCEADO
254400511	ATTUNE	INTÈRPRETE BALANCEADO
254400512	ATTUNE	ASA P/VARILLA IM BALANCEADA
254400513	ATTUNE	PIE/BASE CR PROBADOR BALANCEADO
254400514	ATTUNE	PIE/BASE PS PROBADOR BALANCEADO





*Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas
Regulación e Institutos
A.N.M.S.T.*

254400515	ATTUNE	PIE/BASE PROBADOR CR-QUANTECH BALANCEADO
254400516	ATTUNE	PIE/BASE PROBADOR PS-QUANTECH BALANCEADO
254400517	ATTUNE	PROBADOR FEMORAL BALANCEADO
254400518	ATTUNE	PROBADOR FEMORAL BALANCEADO CONVENCIONAL
254400519	ATTUNE	DISTRACTOR PROBADOR BALANCEADO
254400520	ATTUNE	PLANTILLA/CALIBRE FEMORAL DISTAL
254400521	ATTUNE	PLANTILLA/CALIBRE FEMORAL DISTAL
254400522	ATTUNE	BLOQUE DE CORTE FEMORAL DISTAL
254400523	ATTUNE	PIE/BASE PROBADOR CR BALANCEADO
254400524	ATTUNE	PIE/BASE PROBADOR PS BALANCEADO
254400525	ATTUNE	GUÌA ROTACIÒN Y MEDICIÒN CALIBRADA
254400526	ATTUNE	AMARRE DE PLANTILLA FEMORAL DISTAL
254400609	ATTUNE	PROBADOR CALIBRADO CONVENCIONAL
254401001	ATTUNE	BLOQUE ESPACIADOR P/ PRESERVACIÒN LIGAMENTO CRUZADO
254401002	ATTUNE	BLOQUE ESPACIADOR POSTERIOR ESTABILIZADO
254401003	ATTUNE	COJINETE FIJO P/IMPACTOR TIBIAL
254401004	ATTUNE	RP IMPACTOR
254401005	ATTUNE	INTRODUCTOR FEMORAL
254401006	ATTUNE	IMPACTOR FEMORAL
254401009	ATTUNE	COJINETE FIJO P/IMPACTOR INTRODUCCIÒN

254401010	ATTUNE	ASA P/IMPACTACIÒN
254500110	ATTUNE	PROBADOR BASE TIBIAL MEDIDA 10
254500111	ATTUNE	PUNZÒN KEEL/DE QUILLA, MEDIDA 1-2
254500112	ATTUNE	PUNZÒN KEEL/DE QUILLA, MEDIDA 3-5
254500113	ATTUNE	PUNZÒN KEEL/DE QUILLA, MEDIDA 6-8
254500114	ATTUNE	PUNZÒN KEEL/DE QUILLA, MEDIDA 9-10
254500115	ATTUNE	TOPE BROCA TIBIAL MEDIDA 1-2
254500116	ATTUNE	TOPE BROCA TIBIAL SIZE 3-5
254500117	ATTUNE	TOPE BROCA TIBIAL SIZE 6-8
254500118	ATTUNE	TOPE BROCA TIBIAL SIZE 9-10
254500119	ATTUNE	CLAVIJA DE BASE
254500125	ATTUNE	BROCA TIBIAL
254500126	ATTUNE	BULLET EVALUACIÒN DENTADO MEDIDA 1-10
254500127	ATTUNE	BULLET EVALUACIÒN DENTADO MEDIDA 1-10
254500131	ATTUNE	TORRE BROCA TIBIAL
254500132	ATTUNE	BROCA TIBIAL
254500133	ATTUNE	BULLET EVALUACIÒN DENTADO MEDIDA 1-10
254500134	ATTUNE	BULLET EVALUACIÒN NO DENTADO MEDIDA 1-10
254500137	ATTUNE	PROBADOR TIBIAL/POLI SEPARADOR
254500138	ATTUNE	EXTRACTOR DE PROBADOR TIBIAL
254500146	ATTUNE	ALA "ANGEL"
254500150	ATTUNE	BROCA TIBIAL
254500151	ATTUNE	BLOQUE EN BISEL A-P, MEDIDA 1





*Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas
Regulación e Institutos
A. N. M. S. T.*

254500152	ATTUNE	BLOQUE EN BISEL A-P, MEDIDA 2						
254500153	ATTUNE	BLOQUE EN BISEL A-P, MEDIDA 3						
254500154	ATTUNE	BLOQUE EN BISEL A-P, MEDIDA 4						
254500155	ATTUNE	BLOQUE EN BISEL A-P, MEDIDA 5						
254500156	ATTUNE	BLOQUE EN BISEL A-P, MEDIDA 6						
254500157	ATTUNE	BLOQUE EN BISEL A-P, MEDIDA 7						
254500158	ATTUNE	BLOQUE EN BISEL A-P, MEDIDA 8						
254500159	ATTUNE	BLOQUE EN BISEL A-P, MEDIDA 9						
254500160	ATTUNE	BLOQUE EN BISEL A-P, MEDIDA 10						
254500161	ATTUNE	TOPE BROCA TIBIAL MEDIDA 1-2						
254500163	ATTUNE	TOPE BROCA TIBIAL MEDIDA 3-5						
254500166	ATTUNE	TOPE BROCA TIBIAL MEDIDA 6-8						
254500169	ATTUNE	TOPE BROCA TIBIAL MEDIDA 9-10						
254500171	ATTUNE	PUNZÒN KEEL/QUILLA MEDIDA 1-2						
254500173	ATTUNE	PUNZÒN KEEL/QUILLA MEDIDA 3-5						
254500176	ATTUNE	PUNZÒN KEEL/QUILLA MEDIDA 6-8						
254500179	ATTUNE	PUNZÒN KEEL/QUILLA MEDIDA 9-10						
254500226	ATTUNE	PROBADOR INSERTO/VÀSTAGO	RP	CR,	5	MM		
		MEDIDA 3						
254500227	ATTUNE	PROBADOR INSERTO/VÀSTAGO	RP	CR,	6	MM		
		MEDIDA 3						

254500228	ATTUNE	PROBADOR	INSERTO/VÀSTAGO	RP	CR,	7	MM
	MEDIDA 3						
254500229	ATTUNE	PROBADOR	INSERTO/VÀSTAGO	RP	CR,	8	MM
	MEDIDA 3						
254500230	ATTUNE	PROBADOR	INSERTO/VÀSTAGO	RP	CR,	10	MM
	MEDIDA 3						
254500231	ATTUNE	PROBADOR	INSERTO/VÀSTAGO	RP	CR,	12	MM
	MEDIDA 3						
254500239	ATTUNE	PROBADOR	INSERTO/VÀSTAGO	RP	CR,	5	MM
	MEDIDA 4						
254500240	ATTUNE	PROBADOR	INSERTO/VÀSTAGO	RP	CR,	6	MM
	MEDIDA 4						
254500241	ATTUNE	PROBADOR	INSERTO/VÀSTAGO	RP	CR,	7	MM
	MEDIDA 4						
254500242	ATTUNE	PROBADOR	INSERTO/VÀSTAGO	RP	CR,	8	MM
	MEDIDA 4						
254500243	ATTUNE	PROBADOR	INSERTO/VÀSTAGO	RP	CR,	10	MM
	MEDIDA 4						
254500244	ATTUNE	PROBADOR	INSERTO/VÀSTAGO	RP	CR,	12	MM
	MEDIDA 4						
254500252	ATTUNE	PROBADOR	INSERTO/VÀSTAGO	RP	CR,	5	MM
	MEDIDA 5						





*Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas
Regulación e Institutos
A. N. M. A. T.*

254500253	ATTUNE	PROBADOR	INSERTO/VÀSTAGO	RP	CR,	6	MM
	MEDIDA 5						
254500254	ATTUNE	PROBADOR	INSERTO/VÀSTAGO	RP	CR,	7	MM
	MEDIDA 5						
254500255	ATTUNE	PROBADOR	INSERTO/VÀSTAGO	RP	CR,	8	MM
	MEDIDA 5						
254500256	ATTUNE	PROBADOR	INSERTO/VÀSTAGO	RP	CR,	10	MM
	MEDIDA 5						
254500541	ATTUNE	SUPERFICIE	ARTICULACIÒN	PLATAFORMA	GIRATORIA		
	PS MEDIDA 1						
254500542	ATTUNE	SUPERFICIE	ARTICULACIÒN	PLATAFORMA	GIRATORIA		
	PS MEDIDA 2						
254500543	ATTUNE	SUPERFICIE	ARTICULACIÒN	PLATAFORMA	GIRATORIA		
	PS MEDIDA 3						
254500544	ATTUNE	SUPERFICIE	ARTICULACIÒN	PLATAFORMA	GIRATORIA		
	PS MEDIDA 4						
254500545	ATTUNE	SUPERFICIE	ARTICULACIÒN	PLATAFORMA	GIRATORIA		
	PS MEDIDA 5						
254500546	ATTUNE	SUPERFICIE	ARTICULACIÒN	PLATAFORMA	GIRATORIA		
	PS MEDIDA 6						

254500547 ATTUNE SUPERFICIE ARTICULACIÒN PLATAFORMA GIRATORIA
PS MEDIDA 7

254500548 ATTUNE SUPERFICIE ARTICULACIÒN PLATAFORMA GIRATORIA
PS MEDIDA 8

254500549 ATTUNE SUPERFICIE ARTICULACIÒN PLATAFORMA GIRATORIA
PS MEDIDA 9

254500550 ATTUNE SUPERFICIE ARTICULACIÒN PLATAFORMA GIRATORIA
PS MEDIDA 10

254500561 ATTUNE SUPERFICIE ARTICULACIÒN PLATAFORMA GIRATORIA
CR MEDIDA 1

254500562 ATTUNE SUPERFICIE ARTICULACIÒN PLATAFORMA GIRATORIA
CR MEDIDA 2

254500563 ATTUNE SUPERFICIE ARTICULACIÒN PLATAFORMA GIRATORIA
CR MEDIDA 3

254500564 ATTUNE SUPERFICIE ARTICULACIÒN PLATAFORMA GIRATORIA
CR MEDIDA 4

254500565 ATTUNE SUPERFICIE ARTICULACIÒN PLATAFORMA GIRATORIA
CR MEDIDA 5

254500.566- ATTUNE SUPERFICIE ARTICULACIÒN PLATAFORMA
GIRATORIA CR MEDIDA 6

254500567 ATTUNE SUPERFICIE ARTICULACIÒN PLATAFORMA GIRATORIA
CR MEDIDA 7





*Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas
Regulación e Institutos
A.N.M.A.T.*

254500568	ATTUNE	SUPERFICIE ARTICULACIÓN PLATAFORMA GIRATORIA	
	CR MEDIDA 8		
254500569	ATTUNE	SUPERFICIE ARTICULACIÓN PLATAFORMA GIRATORIA	
	CR MEDIDA 9		
254500570	ATTUNE	SUPERFICIE ARTICULACIÓN PLATAFORMA GIRATORIA	
	CR MEDIDA 10		
254500591	ATTUNE	BARRA PROBADORA RP	
254500631	ATTUNE	PLANCHA DE RELLENO/SUPLEMENTO, MEDIDA 3	5MM
254500632	ATTUNE	PLANCHA DE RELLENO/SUPLEMENTO, MEDIDA 3	6MM
254500633	ATTUNE	PLANCHA DE RELLENO/SUPLEMENTO, MEDIDA 3	8MM
254500651	ATTUNE	PLANCHA DE RELLENO/SUPLEMENTO, MEDIDA 5	5MM
254500652	ATTUNE	PLANCHA DE RELLENO/SUPLEMENTO, MEDIDA 5	6MM
254500653	ATTUNE	PLANCHA DE RELLENO/SUPLEMENTO, MEDIDA 5	8MM
254500671	ATTUNE	PLANCHA DE RELLENO/SUPLEMENTO, MEDIDA 7	5MM
254500672	ATTUNE	PLANCHA DE RELLENO/SUPLEMENTO, MEDIDA 7	6MM
254500673	ATTUNE	PLANCHA DE RELLENO/SUPLEMENTO, MEDIDA 7	8MM
254500691	ATTUNE	PLANCHA DE RELLENO/SUPLEMENTO, MEDIDA 9	5MM
254500692	ATTUNE	PLANCHA DE RELLENO/SUPLEMENTO, MEDIDA 9	6MM
254500693	ATTUNE	PLANCHA DE RELLENO/SUPLEMENTO, MEDIDA 9	8MM
254500694	ATTUNE	PLANCHA DE RELLENO/SUPLEMENTO, MEDIDA 9	10MM

254500695	ATTUNE	PLANCHA DE RELLENO/SUPLEMENTO,	MEDIDA 9
	12MM		
254500696	ATTUNE	PLANCHA DE RELLENO/SUPLEMENTO,	MEDIDA 9
	14MM		
254500697	ATTUNE	PLANCHA DE RELLENO/SUPLEMENTO,	MEDIDA 9
	16MM		
254500698	ATTUNE	PLANCHA DE RELLENO/SUPLEMENTO,	MEDIDA 9
	18MM		
254500699	ATTUNE	PLANCHA DE RELLENO/SUPLEMENTO,	MEDIDA 9
	20MM		
254500701	ATTUNE	PROBADOR FEMORAL, PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
	CRUZADO, DERECHO,	MEDIDA 1	
254500702	ATTUNE	PROBADOR FEMORAL, PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
	CRUZADO, DERECHO,	MEDIDA 2	
254500703	ATTUNE	PROBADOR FEMORAL, PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
	CRUZADO, DERECHO,	MEDIDA 3	
254500704	ATTUNE	PROBADOR FEMORAL, PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
	CRUZADO, DERECHO,	MEDIDA 4	
254500705	ATTUNE	PROBADOR FEMORAL, PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
	CRUZADO, DERECHO,	MEDIDA 5	
254500706	ATTUNE	PROBADOR FEMORAL, PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
	CRUZADO, DERECHO,	MEDIDA 6	
254500785	ATTUNE	TEMPLATE FEMORAL	MEDIDA 9-10



*Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas
Regulación e Institutos
S.N.M.S.T.*

254500803	ATTUNE	PROBADOR	FEMORAL	CR	CONVENCIONAL-DERECHO
MEDIDA 3					
254500804	ATTUNE	PROBADOR	FEMORAL	CR	CONVENCIONAL-DERECHO
MEDIDA 4					
254500805	ATTUNE	PROBADOR	FEMORAL	CR	CONVENCIONAL-DERECHO
MEDIDA 5					
254500806	ATTUNE	PROBADOR	FEMORAL	CR	CONVENCIONAL-DERECHO
MEDIDA 6					
254500807	ATTUNE	PROBADOR	FEMORAL	CR	CONVENCIONAL-DERECHO
MEDIDA 7					
254500808	ATTUNE	PROBADOR	FEMORAL	CR	CONVENCIONAL-DERECHO
MEDIDA 8					
254500813	ATTUNE	PROBADOR	FEMORAL	CR	CONVENCIONAL-IZQUIERDO
MEDIDA 3					
254500814	ATTUNE	PROBADOR	FEMORAL	CR	CONVENCIONAL-IZQUIERDO
MEDIDA 4					
254500815	ATTUNE	PROBADOR	FEMORAL	CR	CONVENCIONAL-IZQUIERDO
MEDIDA 5					
254500816	ATTUNE	PROBADOR	FEMORAL	CR	CONVENCIONAL-IZQUIERDO
MEDIDA 6					

254500817	ATTUNE	PROBADOR FEMORAL CR CONVENCIONAL-IZQUIERDO
	MEDIDA 7	
254500818	ATTUNE	PROBADOR FEMORAL CR CONVENCIONAL-IZQUIERDO
	MEDIDA 8	
254500916	ATTUNE	PLANCHA DE RELLENO/SUPLEMENTO CONVENCIONAL,
	10MM,	MEDIDA 3
254500917	ATTUNE	PLANCHA DE RELLENO/SUPLEMENTO CONVENCIONAL,
	12MM,	MEDIDA 3
254500918	ATTUNE	PLANCHA DE RELLENO/SUPLEMENTO CONVENCIONAL,
	14MM,	MEDIDA 3
254500919	ATTUNE	PLANCHA DE RELLENO/SUPLEMENTO CONVENCIONAL,
	16MM,	MEDIDA 3
254500920	ATTUNE	PLANCHA DE RELLENO/SUPLEMENTO CONVENCIONAL,
	18MM,	MEDIDA 3
254500921	ATTUNE	PLANCHA DE RELLENO/SUPLEMENTO CONVENCIONAL,
	20MM,	MEDIDA 3
254500922	ATTUNE	PLANCHA DE RELLENO/SUPLEMENTO CONVENCIONAL,
	22MM,	MEDIDA 3
254500928	ATTUNE	PLANCHA DE RELLENO/SUPLEMENTO CONVENCIONAL,
	10MM,	MEDIDA 5
254500929	ATTUNE	PLANCHA DE RELLENO/SUPLEMENTO CONVENCIONAL,
	12MM,	MEDIDA 5

E. M.



*Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas
Regulación e Institutos
A.N.M.A.T.*

254500930	ATTUNE	PLANCHA DE RELLENO/SUPLEMENTO CONVENCIONAL, 14MM, MEDIDA 5
254500931	ATTUNE	PLANCHA DE RELLENO/SUPLEMENTO CONVENCIONAL, 16MM, MEDIDA 5
254500932	ATTUNE	PLANCHA DE RELLENO/SUPLEMENTO CONVENCIONAL, 18MM, MEDIDA 5
254500933	ATTUNE	PLANCHA DE RELLENO/SUPLEMENTO CONVENCIONAL, 20MM, MEDIDA 5
254500934	ATTUNE	PLANCHA DE RELLENO/SUPLEMENTO CONVENCIONAL, 22MM, MEDIDA 5
254500940	ATTUNE	PLANCHA DE RELLENO/SUPLEMENTO CONVENCIONAL, 10MM, MEDIDA 7
254500941	ATTUNE	PLANCHA DE RELLENO/SUPLEMENTO CONVENCIONAL, 12MM, MEDIDA 7
254500942	ATTUNE	PLANCHA DE RELLENO/SUPLEMENTO CONVENCIONAL, 14MM, MEDIDA 7
254500943	ATTUNE	PLANCHA DE RELLENO/SUPLEMENTO CONVENCIONAL, 16MM, MEDIDA 7
254500944	ATTUNE	PLANCHA DE RELLENO/SUPLEMENTO CONVENCIONAL, 18MM, MEDIDA 7

E. Gu

254500945 ATTUNE PLANCHA DE RELLENO/SUPLEMENTO CONVENCIONAL,
20MM, MEDIDA 7

254500946 ATTUNE PLANCHA DE RELLENO/SUPLEMENTO CONVENCIONAL,
22MM, MEDIDA 7

254500961 ATTUNE SUPERFICIE ARTICULACIÒN FB CR MEDIDA 1

254500962 ATTUNE SUPERFICIE ARTICULACIÒN FB CR MEDIDA 2

254500971 ATTUNE SUPERFICIE ARTICULACIÒN FB PS MEDIDA 1

254500972 ATTUNE SUPERFICIE ARTICULACIÒN FB PS MEDIDA 2

254500973 ATTUNE SUPERFICIE ARTICULACIÒN CONVENCIONAL FB PS
MEDIDA 3

254500974 ATTUNE SUPERFICIE ARTICULACIÒN CONVENCIONAL FB PS
MEDIDA 4

254500975 ATTUNE SUPERFICIE ARTICULACIÒN CONVENCIONAL FB PS
MEDIDA 5

254500976 ATTUNESUPERFICIE ARTICULACIÒN CONVENCIONAL FB PS
MEDIDA 6

254500977 ATTUNESUPERFICIE ARTICULACIÒN CONVENCIONAL FB PS
MEDIDA 7

254500978 ATTUNESUPERFICIE ARTICULACIÒN CONVENCIONAL FB PS
MEDIDA 8

254500257 ATTUNE PROBADOR INSERTO/VÀSTAGO RP CR, 12 MM
MEDIDA 5

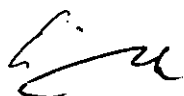




*Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas
Regulación e Institutos
A.N.M.A.T.*

254500265	ATTUNE	PROBADOR	INSERTO/VÀSTAGO	RP	CR,	5	MM
	MEDIDA 6						
254500266	ATTUNE	PROBADOR	INSERTO/VÀSTAGO	RP	CR,	6	MM
	MEDIDA 6						
254500267	ATTUNE	PROBADOR	INSERTO/VÀSTAGO	RP	CR,	7	MM
	MEDIDA 6						
254500268	ATTUNE	PROBADOR	INSERTO/VÀSTAGO	RP	CR,	8	MM
	MEDIDA 6						
254500269	ATTUNE	PROBADOR	INSERTO/VÀSTAGO	RP	CR,	10	MM
	MEDIDA 6						
254500270	ATTUNE	PROBADOR	INSERTO/VÀSTAGO	RP	CR,	12	MM
	MEDIDA 6						
254500278	ATTUNE	PROBADOR	INSERTO/VÀSTAGO	RP	CR,	5	MM
	MEDIDA 7						
254500279	ATTUNE	PROBADOR	INSERTO/VÀSTAGO	RP	CR,	6	MM
	MEDIDA 7						
254500280	ATTUNE	PROBADOR	INSERTO/VÀSTAGO	RP	CR,	7	MM
	MEDIDA 7						
254500281	ATTUNE	PROBADOR	INSERTO/VÀSTAGO	RP	CR,	8	MM
	MEDIDA 7						

254500282	ATTUNE	PROBADOR	INSERTO/VÀSTAGO	RP	CR,	10	MM
	MEDIDA 7						
254500283	ATTUNE	PROBADOR	INSERTO/VÀSTAGO	RP	CR,	12	MM
	MEDIDA 7						
254500291	ATTUNE	PROBADOR	INSERTO/VÀSTAGO	RP	CR,	5	MM
	MEDIDA 8						
254500292	ATTUNE	PROBADOR	INSERTO/VÀSTAGO	RP	CR,	6	MM
	MEDIDA 8						
254500293	ATTUNE	PROBADOR	INSERTO/VÀSTAGO	RP	CR,	7	MM
	MEDIDA 8						
254500294	ATTUNE	PROBADOR	INSERTO/VÀSTAGO	RP	CR,	8	MM
	MEDIDA 8						
254500295	ATTUNE	PROBADOR	INSERTO/VÀSTAGO	RP	CR,	10	MM
	MEDIDA 8						
254500296	ATTUNE	PROBADOR	INSERTO/VÀSTAGO	RP	CR,	12	MM
	MEDIDA 8						
254500412	ATTUNE	PUNZÒN KEEL/QUILLA MEDIDA 3-5					
254500413	ATTUNE	PUNZÒN KEEL/QUILLA MEDIDA 6-8					
254500501	ATTUNE	SUPERFICIE	ARTICULACIÒN	COJINETE	FIJO		
	POSTERIOR ESTABILIZADO PS MEDIDA 1						
254500502	ATTUNE	SUPERFICIE	ARTICULACIÒN	COJINETE	FIJO		
	POSTERIOR ESTABILIZADO PS MEDIDA 2						





*Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas
Regulación e Institutos
A.N.M.A.T.*

254500503	ATTUNE	SUPERFICIE	ARTICULACIÒN	COJINETE	FIJO
POSTERIOR ESTABILIZADO PS MEDIDA 3					
254500504	ATTUNE	SUPERFICIE	ARTICULACIÒN	COJINETE	FIJO
POSTERIOR ESTABILIZADO PS MEDIDA 4					
254500505	ATTUNE	SUPERFICIE	ARTICULACIÒN	COJINETE	FIJO
POSTERIOR ESTABILIZADO PS MEDIDA 5					
254500506	ATTUNE	SUPERFICIE	ARTICULACIÒN	COJINETE	FIJO
POSTERIOR ESTABILIZADO PS MEDIDA 6					
254500507	ATTUNE	SUPERFICIE	ARTICULACIÒN	COJINETE	FIJO
POSTERIOR ESTABILIZADO PS MEDIDA 7					
254500508	ATTUNE	SUPERFICIE	ARTICULACIÒN	COJINETE	FIJO
POSTERIOR ESTABILIZADO PS MEDIDA 8					
254500509	ATTUNE	SUPERFICIE	ARTICULACIÒN	COJINETE	FIJO
POSTERIOR ESTABILIZADO PS MEDIDA 9					
254500510	ATTUNE	SUPERFICIE	ARTICULACIÒN	COJINETE	FIJO
POSTERIOR ESTABILIZADO PS MEDIDA 10					
254500521	ATTUNE	SUPERFICIE	ARTICULACIÒN	COJINETE	FIJO
PRESERVACIÒN LIGAMENTO CRUZADO (CR)MEDIDA 1					
254500522	ATTUNE	SUPERFICIE	ARTICULACIÒN	COJINETE	FIJO
PRESERVACIÒN LIGAMENTO CRUZADO (CR)MEDIDA 2					

254500523	ATTUNE	SUPERFICIE	ARTICULACIÒN	COJINETE	FIJO
PRESERVACIÒN LIGAMENTO CRUZADO (CR)MEDIDA 3					
254500524	ATTUNE	SUPERFICIE	ARTICULACIÒN	COJINETE	FIJO
PRESERVACIÒN LIGAMENTO CRUZADO (CR)MEDIDA 4					
254500525	ATTUNE	SUPERFICIE	ARTICULACIÒN	COJINETE	FIJO
PRESERVACIÒN LIGAMENTO CRUZADO (CR)MEDIDA 5					
254500526	ATTUNE	SUPERFICIE	ARTICULACIÒN	COJINETE	FIJO
PRESERVACIÒN LIGAMENTO CRUZADO (CR)MEDIDA 6					
254500527	ATTUNE	SUPERFICIE	ARTICULACIÒN	COJINETE	FIJO
PRESERVACIÒN LIGAMENTO CRUZADO (CR)MEDIDA 7					
254500528	ATTUNE	SUPERFICIE	ARTICULACIÒN	COJINETE	FIJO
PRESERVACIÒN LIGAMENTO CRUZADO (CR)MEDIDA 8					
254500529	ATTUNE	SUPERFICIE	ARTICULACIÒN	COJINETE	FIJO
PRESERVACIÒN LIGAMENTO CRUZADO (CR)MEDIDA 9					
254500530	ATTUNE	SUPERFICIE	ARTICULACIÒN	COJINETE	FIJO
PRESERVACIÒN LIGAMENTO CRUZADO (CR)MEDIDA 10					
254500707	ATTUNE	PROBADOR	FEMORAL,	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
CRUZADO, DERECHO, MEDIDA 7					
254500708	ATTUNE	PROBADOR	FEMORAL,	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
CRUZADO, DERECHO, MEDIDA 8					
254500709	ATTUNE	PROBADOR	FEMORAL,	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
CRUZADO, DERECHO, MEDIDA 9					

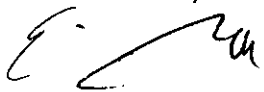




*Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas
Regulación e Institutos
A.N.M.A.T.*

254500710	ATTUNE	PROBADOR	FEMORAL,	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
	CRUZADO, DERECHO,	MEDIDA 10			
254500711	ATTUNE	PROBADOR	FEMORAL,	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
	CRUZADO, IZQUIERDO,	MEDIDA 1			
254500712	ATTUNE	PROBADOR	FEMORAL,	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
	CRUZADO, IZQUIERDO,	MEDIDA 2			
254500713	ATTUNE	PROBADOR	FEMORAL,	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
	CRUZADO, IZQUIERDO,	MEDIDA 3			
254500714	ATTUNE	PROBADOR	FEMORAL,	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
	CRUZADO, IZQUIERDO,	MEDIDA 4			
254500715	ATTUNE	PROBADOR	FEMORAL,	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
	CRUZADO, IZQUIERDO,	MEDIDA 5			
254500716	ATTUNE	PROBADOR	FEMORAL,	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
	CRUZADO, IZQUIERDO,	MEDIDA 6			
254500717	ATTUNE	PROBADOR	FEMORAL,	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
	CRUZADO, IZQUIERDO,	MEDIDA 7			
254500718	ATTUNE	PROBADOR	FEMORAL,	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
	CRUZADO, IZQUIERDO,	MEDIDA 8			
254500719	ATTUNE	PROBADOR	FEMORAL,	PRESERVACIÒN	LIGAMENTO
	CRUZADO, IZQUIERDO,	MEDIDA 9			

254500720	ATTUNE	PROBADOR	FEMORAL,	PRESERVACIÓN	LIGAMENTO
	CRUZADO, IZQUIERDO,	MEDIDA 10			
254500721	ATTUNE	PROBADOR	FEMORAL	POSTERIOR	ESTABILIZADO,
	DERECHO, MEDIDA 1				
254500722	ATTUNE	PROBADOR	FEMORAL	POSTERIOR	ESTABILIZADO,
	DERECHO, MEDIDA 2				
254500723	ATTUNE	PROBADOR	FEMORAL	POSTERIOR	ESTABILIZADO,
	DERECHO, MEDIDA 3				
254500724	ATTUNE	PROBADOR	FEMORAL	POSTERIOR	ESTABILIZADO,
	DERECHO, MEDIDA 4				
254500725	ATTUNE	PROBADOR	FEMORAL	POSTERIOR	ESTABILIZADO,
	DERECHO, MEDIDA 5				
254500726	ATTUNE	PROBADOR	FEMORAL	POSTERIOR	ESTABILIZADO,
	DERECHO, MEDIDA 6				
254500727	ATTUNE	PROBADOR	FEMORAL	POSTERIOR	ESTABILIZADO,
	DERECHO, MEDIDA 7				
254500728	ATTUNE	PROBADOR	FEMORAL	POSTERIOR	ESTABILIZADO,
	DERECHO, MEDIDA 8				
254500729	ATTUNE	PROBADOR	FEMORAL	POSTERIOR	ESTABILIZADO,
	DERECHO, MEDIDA 9				
254500730	ATTUNE	PROBADOR	FEMORAL	POSTERIOR	ESTABILIZADO,
	DERECHO, MEDIDA 10				





*Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas
Regulación e Institutos
A.N.M.S.T.*

254500731	ATTUNE	PROBADOR	FEMORAL	POSTERIOR	ESTABILIZADO, IZQUIERDO, MEDIDA 1
254500732	ATTUNE	PROBADOR	FEMORAL	POSTERIOR	ESTABILIZADO, IZQUIERDO, MEDIDA 2
254500733	ATTUNE	PROBADOR	FEMORAL	POSTERIOR	ESTABILIZADO, IZQUIERDO, MEDIDA 3
254500734	ATTUNE	PROBADOR	FEMORAL	POSTERIOR	ESTABILIZADO, IZQUIERDO, MEDIDA 4
254500735	ATTUNE	PROBADOR	FEMORAL	POSTERIOR	ESTABILIZADO, IZQUIERDO, MEDIDA 5
254500736	ATTUNE	PROBADOR	FEMORAL	POSTERIOR	ESTABILIZADO, IZQUIERDO, MEDIDA 6
254500737	ATTUNE	PROBADOR	FEMORAL	POSTERIOR	ESTABILIZADO, IZQUIERDO, MEDIDA 7
254500738	ATTUNE	PROBADOR	FEMORAL	POSTERIOR	ESTABILIZADO, IZQUIERDO, MEDIDA 8
254500739	ATTUNE	PROBADOR	FEMORAL	POSTERIOR	ESTABILIZADO, IZQUIERDO, MEDIDA 9
254500740	ATTUNE	PROBADOR	FEMORAL	POSTERIOR	ESTABILIZADO, IZQUIERDO, MEDIDA 10
254500742	ATTUNE	PLANCHA DE RELLENO/SUPLEMENTO, 7MM			MEDIDA 3

254500743	ATTUNE	PLANCHA DE RELLENO/SUPLEMENTO, 7MM	MEDIDA 5		
254500744	ATTUNE	PLANCHA DE RELLENO/SUPLEMENTO, 7MM	MEDIDA 7		
254500745	ATTUNE	PLANCHA DE RELLENO/SUPLEMENTO, 7MM	MEDIDA 9		
254500781	ATTUNE	TEMPLATE FEMORAL	MEDIDA 1-2		
254500782	ATTUNE	TEMPLATE FEMORAL	MEDIDA 3-4		
254500783	ATTUNE	TEMPLATE FEMORAL	MEDIDA 5-6		
254500784	ATTUNE	TEMPLATE FEMORAL	MEDIDA 7-8		
254500979	ATTUNESUPERFICIE	ARTICULACIÒN	CONVENCIONAL	FB	PS
			MEDIDA 9		
254500980	ATTUNESUPERFICIE	ARTICULACIÒN	CONVENCIONAL	FB	PS
			MEDIDA 10		
254500981	ATTUNE	SUPERFICIE ARTICULACIÒN RP CR	MEDIDA 1		
254500982	ATTUNE	SUPERFICIE ARTICULACIÒN RP CR	MEDIDA 2		
254500991	ATTUNE	SUPERFICIE ARTICULACIÒN RP PS	MEDIDA 1		
254500992	ATTUNE	SUPERFICIE ARTICULACIÒN RP PS	MEDIDA 2		
254500993	ATTUNE	SUPERFICIE ARTICULACIÒN	CONVENCIONAL	RP	PS
			MEDIDA 3		
254500994	ATTUNE	SUPERFICIE ARTICULACIÒN	CONVENCIONAL	RP	PS
			MEDIDA 4		
254500995	ATTUNE	SUPERFICIE ARTICULACIÒN	CONVENCIONAL	RP	PS
			MEDIDA 5		
254500996	ATTUNE	SUPERFICIE ARTICULACIÒN	CONVENCIONAL	RP	PS
			MEDIDA 6		



*Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas
Regulación e Institutos
A. N. M. A. T.*

254500997	ATTUNE	SUPERFICIE ARTICULACIÓN CONVENCIONAL	RP	PS
MEDIDA 7				
254500998	ATTUNE	SUPERFICIE ARTICULACIÓN CONVENCIONAL	RP	PS
MEDIDA 8				
254500999	ATTUNE	SUPERFICIE ARTICULACIÓN	RP	PS
MEDIDA 9				
254501000	ATTUNE	SUPERFICIE ARTICULACIÓN	RP	PS
MEDIDA 10				
254501001	ATTUNE	GUÌA RESECCIÒN PATELA		
254501003	ATTUNE	GUÌA BROCA PATELA		
254501009	ATTUNE	SONDA DE ALTURA CAPTURA SIERRA P/PATELA		
254501010	ATTUNE	BOTÒN CEMENTO PATELA		
254501016	ATTUNE	ASA P/PATELA		
254501023	ATTUNE	OBLEA/WAFER PATELAR CHICA		
254501024	ATTUNE	OBLEA/WAFER PATELAR GRANDE		
254501025	ATTUNE	PROBADOR PATELA ABOVEDADO MEDIAL, 29MM		
254501026	ATTUNE	PROBADOR PATELA ABOVEDADO MEDIAL, 32MM		
254501027	ATTUNE	PROBADOR PATELA ABOVEDADO MEDIAL, 35MM		
254501028	ATTUNE	PROBADOR PATELA ABOVEDADO MEDIAL, 38MM		
254501029	ATTUNE	PROBADOR PATELA ABOVEDADO MEDIAL, 41 MM		
254501035	ATTUNE	PROBADOR ANATÒMICO DE PATELA, MEDIALIZADO, CONVENCIONAL, 29MM		

254501036 ATTUNE PROBADOR ANATÒMICO DE PATELA, MEDIALIZADO,
CONVENCIONAL, 32MM

254501037 ATTUNE PROBADOR ANATÒMICO DE PATELA, MEDIALIZADO,
CONVENCIONAL, 35MM

254501038 ATTUNE PROBADOR ANATÒMICO DE PATELA, MEDIALIZADO,
CONVENCIONAL, 38MM

254501039 ATTUNE PROBADOR ANATÒMICO DE PATELA, MEDIALIZADO,
CONVENCIONAL, 41 MM

254501040 ATTUNE GUÌA RESECCIÒN PATELA

254501041 ATTUNE GRAPA MODULAR PATELA

254501042 ATTUNE ARO AJUSTE PATELA

254501043 ATTUNE PROBADOR BROCA PATELA, 29MM

254501044 ATTUNE PROBADOR BROCA PATELA, 32MM

254501045 ATTUNE PROBADOR BROCA PATELA, 35MM

254501046 ATTUNE PROBADOR BROCA PATELA, 38MM

254501047 ATTUNE PROBADOR BROCA PATELA, 41 MM

254501048 ATTUNE PROBADOR BROCA PATELA, CÒNCAVO, MEDIALIZADO,
29MM

254501049 ATTUNE PROBADOR BROCA PATELA, CÒNCAVO, MEDIALIZADO,
32MM

254501050 ATTUNE PROBADOR BROCA PATELA, CÒNCAVO, MEDIALIZADO,
35MM





*Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas
Regulación e Institutos
A. N. M. A. T.*

254501051 ATTUNE PROBADOR BROCA PATELA, CÒNCAVO, MEDIALIZADO,
38MM

254501052 ATTUNE PROBADOR BROCA PATELA, CÒNCAVO, MEDIALIZADO, 41
MM

254501053 ATTUNE ASA PROBADOR PATELA

254501054 ATTUNE PLACA RELLENO GUÌA RESECCIÒN PATELA

254501058 ATTUNE AROFIJACIÓN ANATÓMICA PATELA

254501126 ATTUNE PROBADOR INSERTO FB PS, 5MM, MEDIDA 3

254501127 ATTUNE PROBADOR INSERTO FB PS, 6MM, MEDIDA 3

254501128 ATTUNE PROBADOR INSERTO FB PS, 7MM, MEDIDA 3

254501129 ATTUNE PROBADOR INSERTO FB PS, 8MM MEDIDA 3

254501130 ATTUNE PROBADOR INSERTO FB PS, 10MM MEDIDA 3

254501300 ATTUNE PROBADOR INSERTO FB CR, 12MM MEDIDA 6

254501308 ATTUNE PROBADOR INSERTO FB CR, 5MM MEDIDA 7

254501309 ATTUNE PROBADOR INSERTO FB CR, 6MM MEDIDA 7

254501310 ATTUNE PROBADOR INSERTO FB CR, 7MM MEDIDA 7

254501311 ATTUNE PROBADOR INSERTO FB CR, 8MM MEDIDA 7

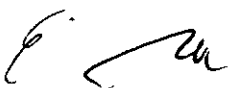
254501312 ATTUNE PROBADOR INSERTO FB CR, 10MM MEDIDA 7

254501313 ATTUNE PROBADOR INSERTO FB CR, 12MM MEDIDA 7

254501321 ATTUNE PROBADOR INSERTO FB CR, 5MM MEDIDA 8

254501322 ATTUNE PROBADOR INSERTO FB CR, 6MM MEDIDA 8

254501323	ATTUNE	PROBADOR INSERTO FB CR, 7MM	MEDIDA 8
254501324	ATTUNE	PROBADOR INSERTO FB CR, 8MM	MEDIDA 8
254501325	ATTUNE	PROBADOR INSERTO FB CR, 10MM	MEDIDA 8
254501326	ATTUNE	PROBADOR INSERTO FB CR, 12MM	MEDIDA 8
254501386	ATTUNE	PROBADOR INSERTO RP PS, 5MM	MEDIDA 3
254501387	ATTUNE	PROBADOR INSERTO RP PS, 6MM	MEDIDA 3
254501388	ATTUNE	PROBADOR INSERTO RP PS, 7MM	MEDIDA 3
254501389	ATTUNE	PROBADOR INSERTO RP PS, 8MM	MEDIDA 3
254501390	ATTUNE	PROBADOR INSERTO RP PS, 10MM	MEDIDA 3
254501391	ATTUNE	PROBADOR INSERTO RP PS, 12MM	MEDIDA 3
254501399	ATTUNE	PROBADOR INSERTO RP PS, 5MM	MEDIDA 4
254501400	ATTUNE	PROBADOR INSERTO RP PS, 6MM	MEDIDA 4
254501401	ATTUNE	PROBADOR INSERTO RP PS, 7MM	MEDIDA 4
254501402	ATTUNE	PROBADOR INSERTO RP PS, 8MM	MEDIDA 4
254501403	ATTUNE	PROBADOR INSERTO RP PS, 10MM	MEDIDA 4
254501404	ATTUNE	PROBADOR INSERTO RP PS, 12MM	MEDIDA 4
254501412	ATTUNE	PROBADOR INSERTO RP PS, 5MM	MEDIDA 5
254501413	ATTUNE	PROBADOR INSERTO RP PS, 6MM	MEDIDA 5
254501414	ATTUNE	PROBADOR INSERTO RP PS, 7MM	MEDIDA 5
254501415	ATTUNE	PROBADOR INSERTO RP PS, 8MM	MEDIDA 5
254501416	ATTUNE	PROBADOR INSERTO RP PS, 10MM	MEDIDA 5
254501417	ATTUNE	PROBADOR INSERTO RP PS, 12MM	MEDIDA 5
254501425	ATTUNE	PROBADOR INSERTO RP PS, 5MM	MEDIDA 6





*Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas
Regulación e Institutos
S.A.M.S.T.*

254501426	ATTUNE	PROBADOR INSERTO RP PS, 6MM	MEDIDA 6
254501427	ATTUNE	PROBADOR INSERTO RP PS, 7MM	MEDIDA 6
254501428	ATTUNE	PROBADOR INSERTO RP PS, 8MM	MEDIDA 6
254501429	ATTUNE	PROBADOR INSERTO RP PS, 10MM	MEDIDA 6
254501430	ATTUNE	PROBADOR INSERTO RP PS, 12MM	MEDIDA 6
254501438	ATTUNE	PROBADOR INSERTO RP PS, 5MM	MEDIDA 7
254501439	ATTUNE	PROBADOR INSERTO RP PS, 6MM	MEDIDA 7
254501440	ATTUNE	PROBADOR INSERTO RP PS, 7MM	MEDIDA 7
254501441	ATTUNE	PROBADOR INSERTO RP PS, 8MM	MEDIDA 7
254501442	ATTUNE	PROBADOR INSERTO RP PS, 10MM	MEDIDA 7
254501443	ATTUNE	PROBADOR INSERTO RP PS, 12MM	MEDIDA 7
254501451	ATTUNE	PROBADOR INSERTO RP PS, 5MM	MEDIDA 8
254501452	ATTUNE	PROBADOR INSERTO RP PS, 6MM	MEDIDA 8
254501453	ATTUNE	PROBADOR INSERTO RP PS, 7MM	MEDIDA 8
254501454	ATTUNE	PROBADOR INSERTO RP PS, 8MM	MEDIDA 8
254501455	ATTUNE	PROBADOR INSERTO RP PS, 10MM	MEDIDA 8
254501456	ATTUNE	PROBADOR INSERTO RP PS, 12MM	MEDIDA 8
254501501	ATTUNE	CORTES PRIMARIOS	
254501502	ATTUNE	PREP. E IMPACTAC. TIBIAL	
254501503	ATTUNE	ACABADO Y DIMENSIONAMIENTO FEMORAL	
254501504	ATTUNE	BLOQUES REEMPLAZO/RELLENO Y ESPACIADORES	

E.
Ch

254501505	ATTUNE	PROBADOR FEMORAL	PSMEDIDA 3-5
254501703	ATTUNE	DIMENSIONAMIENTO Y ACABADO FEMORAL	
254501704	ATTUNE	PLANCHAS RELLENO/REEMPLAZO E INSTRUMENTAL GENERAL	
254501705	ATTUNE	PROBADORES PS	MEDIDA 3-5
254501706	ATTUNE	PROBADORES PS	MEDIDA 6-8
254501707	ATTUNE	PROBADORES CR	MEDIDA 3-8
254501708	ATTUNE	PREP. PATELAR	
254501709	ATTUNE	INSTRUMENTAL	MEDIDA 9-10
254501710	ATTUNE	PROBADORES PS & CR	MEDIDA 9-10
254501711	ATTUNE	INSTRUMENTAL	MEDIDA 1-2
254501712	ATTUNE	PROBADORES PS & CR	MEDIDA 1-2
254501713	ATTUNE	BANDEJA MI	
254501800	ATTUNE	MI, MEDIDOR STYLUS MENSURADO	
254501801	ATTUNE	MI, BLOQUE DE CORTE FEMORAL DISTAL	
254501802	ATTUNE	MI, TORRE BROCA TIBIAL	
254501803	ATTUNE	MI, BLOQUE ESPACIADOR	
254501804	ATTUNE	MI, BASE ESPACIADORA	
254501805	ATTUNE	MI, BASE FLEXIBLE	CR
254501963	ATTUNE	SUPERFICIE ARTICULACIÓN FB CR	MEDIDA 3
254501964	ATTUNE	SUPERFICIE ARTICULACIÓN FB CR	MEDIDA 4
254501965	ATTUNE	SUPERFICIE ARTICULACIÓN FB CR	MEDIDA 5
254501966	ATTUNE	SUPERFICIE ARTICULACIÓN FB CR	MEDIDA 6



*Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas
Regulación e Institutos
A. N. M. A. T.*

254501967	ATTUNE	SUPERFICIE ARTICULACIÓN FB CR	MEDIDA 7
254501968	ATTUNE	SUPERFICIE ARTICULACIÓN FB CR	MEDIDA 8
254501969	ATTUNE	SUPERFICIE ARTICULACIÓN FB CR	MEDIDA 9
254501970	ATTUNE	SUPERFICIE ARTICULACIÓN FB CR	MEDIDA 10
254501983	ATTUNE	SUPERFICIE ARTICULACIÓN RP CR	MEDIDA 3
254501984	ATTUNE	SUPERFICIE ARTICULACIÓN RP CR	MEDIDA 4
254501985	ATTUNE	SUPERFICIE ARTICULACIÓN RP CR	MEDIDA 5
254501986	ATTUNE	SUPERFICIE ARTICULACIÓN RP CR	MEDIDA 6
254501987	ATTUNE	SUPERFICIE ARTICULACIÓN RP CR	MEDIDA 7
254501988	ATTUNE	SUPERFICIE ARTICULACIÓN RP CR	MEDIDA 8
254501989	ATTUNE	SUPERFICIE ARTICULACIÓN RP CR	MEDIDA 9
254501990	ATTUNE	SUPERFICIE ARTICULACIÓN RP CR	MEDIDA 10
254511005	ATTUNE	PLANCHA DE RELLENO/SUPLEMENTO, 5 MM	MEDIDA 1
254511006	ATTUNE	PLANCHA DE RELLENO/SUPLEMENTO, 6 MM	MEDIDA 1
254511007	ATTUNE	PLANCHA DE RELLENO/SUPLEMENTO, 7 MM	MEDIDA 1
254511008	ATTUNE	PLANCHA DE RELLENO/SUPLEMENTO, 8 MM	MEDIDA 1
254511010	ATTUNE	PLANCHA DE RELLENO/SUPLEMENTO, 10	MM MEDIDA 1
254511012	ATTUNE	PLANCHA DE RELLENO/SUPLEMENTO, 12	MM MEDIDA 1

254511014	ATTUNE	PLANCHA DE RELLENO/SUPLEMENTO,	14	MM
		MEDIDA 1		
254511016	ATTUNE	PLANCHA DE RELLENO/SUPLEMENTO,	16	MM
		MEDIDA 1		
254511018	ATTUNE	PLANCHA DE RELLENO/SUPLEMENTO,	18	MM
		MEDIDA 1		
254300000	ATTUNE	TEMPLATE RAYOS X, FEMORAL CR		
254300001	ATTUNE	TEMPLATE RAYOS X, FEMORAL PS		
254300002	ATTUNE	TEMPLATE RAYOS-X BASE TIBIAL		
251880220	ATTUNE	INSERTO CEMENT. FEMORAL CR, IZQUIERDO, DNI		
		MEDIDA 5		
251880221	ATTUNE	INSERTO CEMENT. FEMORAL CR, ANGOSTO,		
		IZQUIERDO, DNI MEDIDA 5		
251880222	ATTUNE	INSERTO CEMENT. FEMORAL PS, IZQUIERDO, DNI		
		MEDIDA 5		
251880223	ATTUNE	INSERTO CEMENT. FEMORAL PS, ANGOSTO,		
		IZQUIERDO, DNI MEDIDA 5		
251880224	ATTUNE	BASE TIBIAL COJINETE FIJO, CEMENT., DNI MEDIDA 5		
251880225	ATTUNE	BASE TIBIAL, PLATAFORMA GIRATORIA, CEMENT.		
		MEDIDA 5		
251880330	ATTUNE	PATELA DISEÑO ABOVEDADO, MODIFICADA, 35MM		
251880331	ATTUNE	INSERTO TIBIAL CR COJINETE FIJO, 6 MM, DNI		
		MEDIDA 5		





*Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas
Regulación e Institutos
A.N.M.A.T.*

251880332	ATTUNE	INSERTO TIBIAL CR, PLATAFORMA GIRATORIA, 6MM,	
		DNI MEDIDA 5	
254501131	ATTUNE	PROBADOR INSERTO FB PS, 12MM,	MEDIDA 3
254501139	ATTUNE	PROBADOR INSERTO FB PS, 5MM,	MEDIDA 4
254501140	ATTUNE	PROBADOR INSERTO FB PS, 6MM,	MEDIDA 4
254501141	ATTUNE	PROBADOR INSERTO FB PS, 7MM,	MEDIDA 4
254501142	ATTUNE	PROBADOR INSERTO FB PS, 8MM	MEDIDA 4
254501143	ATTUNE	PROBADOR INSERTO FB PS, 10MM	MEDIDA 4
254501144	ATTUNE	PROBADOR INSERTO FB PS, 12MM,	MEDIDA 4
254501152	ATTUNE	PROBADOR INSERTO FB PS, 5MM,	MEDIDA 5
254501153	ATTUNE	PROBADOR INSERTO FB PS, 6MM,	MEDIDA 5
254501154	ATTUNE	PROBADOR INSERTO FB PS, 7MM,	MEDIDA 5
254501155	ATTUNE	PROBADOR INSERTO FB PS, 8MM	MEDIDA 5
254501156	ATTUNE	PROBADOR INSERTO FB PS, 10MM	MEDIDA 5
254501157	ATTUNE	PROBADOR INSERTO FB PS, 12MM,	MEDIDA 5
254501165	ATTUNE	PROBADOR INSERTO FB PS, 5MM,	MEDIDA 6
254501166	ATTUNE	PROBADOR INSERTO FB PS, 6MM,	MEDIDA 6
254501167	ATTUNE	PROBADOR INSERTO FB PS, 7MM,	MEDIDA 6
254501168	ATTUNE	PROBADOR INSERTO FB PS, 8MM	MEDIDA 6
254501169	ATTUNE	PROBADOR INSERTO FB PS, 10MM	MEDIDA 6
254501170	ATTUNE	PROBADOR INSERTO FB PS, 12MM,	MEDIDA 6

254501178	ATTUNE	PROBADOR INSERTO FB PS, 5MM,	MEDIDA 7
254501179	ATTUNE	PROBADOR INSERTO FB PS, 6MM,	MEDIDA 7
254501180	ATTUNE	PROBADOR INSERTO FB PS, 7MM,	MEDIDA 7
254501181	ATTUNE	PROBADOR INSERTO FB PS, 8MM	MEDIDA 7
254501182	ATTUNE	PROBADOR INSERTO FB PS, 10MM	MEDIDA 7
254501183	ATTUNE	PROBADOR INSERTO FB PS, 12MM,	MEDIDA 7
254501191	ATTUNE	PROBADOR INSERTO FB PS, 5MM,	MEDIDA 8
254501192	ATTUNE	PROBADOR INSERTO FB PS, 6MM,	MEDIDA 8
254501193	ATTUNE	PROBADOR INSERTO FB PS, 7MM,	MEDIDA 8
254501194	ATTUNE	PROBADOR INSERTO FB PS, 8MM	MEDIDA 8
254501195	ATTUNE	PROBADOR INSERTO FB PS, 10MM	MEDIDA 8
254501196	ATTUNE	PROBADOR INSERTO FB PS, 12MM,	MEDIDA 8
254501256	ATTUNE	PROBADOR INSERTO FB CR, 5MM	MEDIDA 3
254501257	ATTUNE	PROBADOR INSERTO FB CR, 6MM	MEDIDA 3
254501258	ATTUNE	PROBADOR INSERTO FB CR, 7MM	MEDIDA 3
254501259	ATTUNE	PROBADOR INSERTO FB CR, 8MM	MEDIDA 3
254501260	ATTUNE	PROBADOR INSERTO FB CR, 10MM	MEDIDA 3
254501261	ATTUNE	PROBADOR INSERTO FB CR, 12MM	MEDIDA 3
254501269	ATTUNE	PROBADOR INSERTO FB CR, 5MM	MEDIDA 4
254501270	ATTUNE	PROBADOR INSERTO FB CR, 6MM	MEDIDA 4
254501271	ATTUNE	PROBADOR INSERTO FB CR, 7MM	MEDIDA 4
254501272	ATTUNE	PROBADOR INSERTO FB CR, 8MM	MEDIDA 4
254501273	ATTUNE	PROBADOR INSERTO FB CR, 10MM	MEDIDA 4

E. J. U.



*Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas
Regulación e Institutos
A.N.M.S.T.*

254501274	ATTUNE	PROBADOR INSERTO FB CR, 12MM	MEDIDA 4
254501282	ATTUNE	PROBADOR INSERTO FB CR, 5MM	MEDIDA 5
254501283	ATTUNE	PROBADOR INSERTO FB CR, 6MM	MEDIDA 5
254501284	ATTUNE	PROBADOR INSERTO FB CR, 7MM	MEDIDA 5
254501285	ATTUNE	PROBADOR INSERTO FB CR, 8MM	MEDIDA 5
254501286	ATTUNE	PROBADOR INSERTO FB CR, 10MM	MEDIDA 5
254501287	ATTUNE	PROBADOR INSERTO FB CR, 12MM	MEDIDA 5
254501295	ATTUNE	PROBADOR INSERTO FB CR, 5MM	MEDIDA 6
254501296	ATTUNE	PROBADOR INSERTO FB CR, 6MM	MEDIDA 6
254501297	ATTUNE	PROBADOR INSERTO FB CR, 7MM	MEDIDA 6
254501298	ATTUNE	PROBADOR INSERTO FB CR, 8MM	MEDIDA 6
254501299	ATTUNE	PROBADOR INSERTO FB CR, 10MM	MEDIDA 6
254501506	ATTUNE	PROBADOR FEMORAL PS	MEDIDA 6-8
254501507	ATTUNE	PROBADOR FEMORAL CR	MEDIDA 3-8
254501508	ATTUNE	PREPARACIÓN PATELA	
254501525	ATTUNE	MICRO BANDEJA	
254501526	ATTUNE	MICRO BANDEJA 1	
254501527	ATTUNE	MICRO BANDEJA 2	
254501530	ATTUNE	TAPA P/BANDEJA	
254501531	ATTUNE	BASE CAPA ÚNICA	
254501532	ATTUNE	BASE CAPA DOBLE	

254501551 ATTUNE BANDEJA CR PROBADOR INSERTO CONV. (sic) MEDIDA 3-
8

254501552 ATTUNE BANDEJA PS PROBADOR INSERTO CONV. (sic) MEDIDA 3-
8

254501553 ATTUNE BANDEJA P/UTILITARIOS

254501611 ATTUNE SUPERFICIE ARTICULACIÒN FB PS MEDIDA 1

254501612 ATTUNE SUPERFICIE ARTICULACIÒN FB PS MEDIDA 2

254501613 ATTUNE SUPERFICIE ARTICULACIÒN FB PS MEDIDA 3

254501614 ATTUNE SUPERFICIE ARTICULACIÒN FB PS MEDIDA 4

254501615 ATTUNE SUPERFICIE ARTICULACIÒN FB PS MEDIDA 5

254501616 ATTUNE SUPERFICIE ARTICULACIÒN FB PS MEDIDA 6

254501617 ATTUNE SUPERFICIE ARTICULACIÒN FB PS MEDIDA 7

254501618 ATTUNE SUPERFICIE ARTICULACIÒN FB PS MEDIDA 8

254501619 ATTUNE SUPERFICIE ARTICULACIÒN FB PS MEDIDA 9

254501620 ATTUNE SUPERFICIE ARTICULACIÒN FB PS MEDIDA 10

254501621 ATTUNE SUPERFICIE ARTICULACIÒN FB CR MEDIDA 1

254501622 ATTUNE SUPERFICIE ARTICULACIÒN FB CR MEDIDA 2

254501623 ATTUNE SUPERFICIE ARTICULACIÒN FB CR MEDIDA 3

254501624 ATTUNE SUPERFICIE ARTICULACIÒN FB CR MEDIDA 4

254501625 ATTUNE SUPERFICIE ARTICULACIÒN FB CR MEDIDA 5

254501626 ATTUNE SUPERFICIE ARTICULACIÒN FB CR MEDIDA 6

254501627 ATTUNE SUPERFICIE ARTICULACIÒN FB CR MEDIDA 7

254501628 ATTUNE SUPERFICIE ARTICULACIÒN FB CR MEDIDA 8





*Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas
Regulación e Institutos
A.N.M.A.T.*

254501629	ATTUNE	SUPERFICIE ARTICULACIÓN FB CR	MEDIDA 9
254501630	ATTUNE	SUPERFICIE ARTICULACIÓN FB CR	MEDIDA 10
254501631	ATTUNE	SUPERFICIE ARTICULACIÓN RP PS	MEDIDA 1
254501632	ATTUNE	SUPERFICIE ARTICULACIÓN RP PS	MEDIDA 2
254501633	ATTUNE	SUPERFICIE ARTICULACIÓN RP PS	MEDIDA 3
254501634	ATTUNE	SUPERFICIE ARTICULACIÓN RP PS	MEDIDA 4
254501635	ATTUNE	SUPERFICIE ARTICULACIÓN RP PS	MEDIDA 5
254501636	ATTUNE	SUPERFICIE ARTICULACIÓN RP PS	MEDIDA 6
254501637	ATTUNE	SUPERFICIE ARTICULACIÓN RP PS	MEDIDA 7
254501638	ATTUNE	SUPERFICIE ARTICULACIÓN RP PS	MEDIDA 8
254501639	ATTUNE	SUPERFICIE ARTICULACIÓN RP PS	MEDIDA 9
254501640	ATTUNE	SUPERFICIE ARTICULACIÓN RP PS	MEDIDA 10
254501641	ATTUNE	SUPERFICIE ARTICULACIÓN RP CR	MEDIDA 1
254501642	ATTUNE	SUPERFICIE ARTICULACIÓN RP CR	MEDIDA 2
254501643	ATTUNE	SUPERFICIE ARTICULACIÓN RP CR	MEDIDA 3
254501644	ATTUNE	SUPERFICIE ARTICULACIÓN RP CR	MEDIDA 4
254501645	ATTUNE	SUPERFICIE ARTICULACIÓN RP CR	MEDIDA 5
254501646	ATTUNE	SUPERFICIE ARTICULACIÓN RP CR	MEDIDA 6
254501647	ATTUNE	SUPERFICIE ARTICULACIÓN RP CR	MEDIDA 7
254501648	ATTUNE	SUPERFICIE ARTICULACIÓN RP CR	MEDIDA 8
254501649	ATTUNE	SUPERFICIE ARTICULACIÓN RP CR	MEDIDA 9

254501650 ATTUNE SUPERFICIE ARTICULACIÓN RP CR MEDIDA 10
254501700 ATTUNE DEPUY SYNTHES, TAPA
254501701 ATTUNE RESECCIONES PRIMARIAS
254501702 ATTUNE PREP & IMPACTACIÓN TIBIAL
251880333 ATTUNE INSERTO TIBIAL PS, COJINETE FIJO, 6MM,
DNI MEDIDA 5
251880334 ATTUNE INSERTO TIBIAL PS, PLATAFORMA GIRATORIA, 6MM,
DNI MEDIDA 5
251880336 ATTUNE PATELA CÓNCAVA, MEDIALIZADA, 35MM, AOX DNI
251880337 ATTUNE PATELA ANATÓMICA MEDIALIZADA, 35MM, AOX DNI

Período de vida útil: 5 (componentes femorales y bases tibiales) y 10 años
(insertos tibiales y rotulas)

Forma de presentación: unitario

Nombre del Fabricante nro. 1: DePuy Orthopaedics, Inc

Lugar/es de elaboración nro. 1: 700 Orthopaedic Drive, Warsaw, IN 46582,
Estados Unidos


Nombre del Fabricante nro. 2: Depuy (Ireland),

Lugar/es de elaboración nro. 2: Loughbeg, Ringaskiddy, Co. Cork, Munster
Irlanda

Nombre Del Fabricante nro. 3: DePuy Raynham

Lugar / es de elaboración nro. 3: 325 Paramount Drive, Raynham, MA 02767,
Estados Unidos

Condición de uso: Venta exclusiva a profesionales e instituciones sanitarias





*Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas
Regulación e Institutos
A.N.M.A.T.*

Se extiende a Johnson & Johnson Medical S.A. el Certificado de Autorización e Inscripción del PM-16-663, en la Ciudad de Buenos Aires, a **27 ENE 2016**, siendo su vigencia por cinco (5) años a contar de la fecha de su emisión.

DISPOSICIÓN Nº **08024**

E.

Dr. ROBERTO LEDE
Subadministrador Nacional
A.N.M.A.T.