

DISPOSICIÓN Nº 7576

BUENOS AIRES, 1 1 JUL 2017

VISTO el Expediente Nº 1-47-3110-003044-17-6 del Registro de esta Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones DEPLAMED S.R.L. solicita se autorice la inscripción en el Registro Productores y Productos de Tecnología Médica (RPPTM) de esta Administración Nacional, de un nuevo producto médico.

Que las actividades de elaboración y comercialización de productos médicos se encuentran contempladas por la Ley 16463, el Decreto 9763/64, y MERCOSUR/GMC/RES. Nº 40/00, incorporada al ordenamiento jurídico nacional por Disposición ANMAT Nº 2318/02 (TO 2004), y normas complementarias.

Que consta la evaluación técnica producida por 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.

Que corresponde autorizar la inscripción en el RPPTM del producto médico objeto de la solicitud.





DISPOSICIÓN Nº

7576

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por el Decreto N° 1490/92 y el Decreto N° 101 de fecha 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 Kangyuan, nombre descriptivo Tubo estomacal de silicona de uso único y nombre técnico Tubos para alimentación, de acuerdo con lo solicitado por DEPLAMED S.R.L., 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.- Autorícense los textos de los proyectos de rótulo/s y de instrucciones de uso que obran a fojas 5 a 7 y 8 a 11 respectivamente.

ARTÍCULO 3º.- En los rótulos e instrucciones de uso autorizados deberá figurar la leyenda: Autorizado por la ANMAT PM-179-42, 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.





A.N.M.A.T

DISPOSICIÓN Nº 7 5 7 6

ARTÍCULO 5º.- Regístrese. Inscríbase en el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica al nuevo producto. Por el Departamento de Mesa de Entrada, notifíquese al interesado, haciéndole entrega de 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 Nº 1-47-3110-003044-17-6

DISPOSICIÓN Nº

LCB

757.8

Subadministrador Nacional

MODELO DE ROTULO

1 1 JUL 2017

2.1 La razón social y dirección del fabricante y del importador, si corresponde

Razón Social: Deplamed S.R.L.

Dirección: Calle 127 nº 2673, (1650) San Martín, Provincia de Buenos Aires,

Argentina

2.2. La información estrictamente necesaria para que el usuario pueda identificar el producto médico y el contenido del envase.

Nombre del fabricante: Haiyan Kangyuan Medical Instrument Co., Ltd

Dirección (incluyendo Ciudad y País): Songpodong Road, Shendang Town, Haiyan,

Zhejiang 314311, China

Nombre del Importador: DEPLAMED S.R.L.

Dirección: Calle 127 nº 2673, (1650) San Martín, Provincia de Buenos Aires,

Argentina

MARCA: Kangyuan

NOMBRE GENÉRICO: Tubo estomacal de silicona de uso único

MODELOS: (*)

2.3. Si corresponde, la palabra "estéril"

Producto médico estéril

2.4. El código del lote precedido por la palabra "lote" o el número de serie según proceda

Lote Nº:

2.5. Si corresponde, fecha de fabricación y plazo de validez o la fecha antes de la cual deberá utilizarse el producto médico para tener plena seguridad.

Fecha de Vencimiento:

2.6.La indicación, si corresponde que el producto médico, es de un solo uso

Producto médico de un solo uso. Prohibido reutilizar

2.7. Las condiciones específicas de almacenamiento, conservación y/o manipulación del producto.

No almacenar bajo luz directa o temperaturas extremas.

Almacenar a resguardo del agua.

No utilizar si el envase se encuentra abierto o dañado

2.8. Las instrucciones especiales para operación y/o uso de productos médicos.

MODO DE USO

Instrucciones de uso:

1) Antes de llevar a cabo el procedimiento, verifique tener todo lo necesario para el

DEBLAM

Socio Gerente CUIT 30-6 730550-8 Patricia S. E. Castaño Farmaceutica M. N. N°13460 DIRECTORA TÉCNICA

5

E

- 2) Explicar al paciente en qué consiste la técnica y solicitar su colaboración.
- 3) Colocar al paciente en **posición de Fowler** (con el cabecero de la camilla o en la cama semisentado).
- 4) Cubrir el pecho del paciente y tener la precaución necesario por si el procedimiento produce el vómito del mismo.
- 5) Lavarse las manos y colocar guantes.
- 6) Retirar prótesis dentales si las hubiera.
- 7) Lubricar el extremo distal e introducirlo por la boca haciéndolo avanzar hacia abajo, rotándolo.
- 8) Avanzar lentamente hasta alcanzar la orofaringe. Esto puede producir nauseas. Si esto sucede, indicar al paciente que incline la cabeza hacia adelante y que trague saliva.
- 9) Si el paciente durante el procedimiento presenta tos, puede que el tubo haya sido introducido en la vía respiratoria. Retire y unos minutos después, reinicie el procedimiento.
- 10) Una vez introducido el tubo, fijarlo con una cinta hipoalergénica.
- 11) Para retirar el tubo, pinzarlo o taponarlo. Hacerlo con un movimiento rápido.
- 2.9. Cualquier advertencia y/o precaución que deba adoptarse;

No utilizar si el envase se encuentra abierto o dañado. Usar una única yez.

2.10. Si corresponde, el método de esterilización

Esterilizado por Óxido de Etileno

2.11. Nombre del responsable técnico legalmente habilitado para la función

Director técnico: FARM. PATRICIA SANDRA ETELVINA CASTAÑO - M.N. Nº 13.460

2.12.Número de Registro del Producto Médico precedido de la sigla de identificación de la Autoridad Sanitaria competente

Autorizado por ANMAT PM Nº 179-42

Condición de venta: Venta exclusiva a profesionales e instituciones sanitarias

Nota Aclaratoria (*)

A continuación se declaran la totalidad de los modelos

6Fr

DEPLAMED SR.L.
HOMEON BROSA
Socio Gerente
GUIT 30-60730550-8

Patricia S. E. Castaño Farmacerrica M. N. N°13460

7576

8Fr

10Fr

12Fr

14Fr

16Fr

18Fr

20Fr

22Fr

24Fr

DEFLAMED S.R.L.

HURACIO/da/ROSA

/ Socio Gerente

CUIT 30-60730550-8

Patricia S.E. Castaño
Farmacoultea M. N.º13460
DIRECTORA TEGNIGA

INSTRUCCIONES DE USO

3.1 Las indicaciones contempladas en el item 2 de este reglamento(Rótulo, salvo las del item 2.4 y 2.5)

La razón social y dirección del fabricante y del importador, si corresponde

Razón Social: Deplamed S.R.L.

Dirección Calle 127 nº 2673, (1650) San Martín, Provincia de Buenos Aires,

Argentina

La información estrictamente necesaria para que el usuario pueda identificar el producto médico y el contenido del envase.

Nombre del fabricante: Haiyan Kangyuan Medical Instrument Co., Ltd

Dirección (incluyendo Ciudad y País): Songpodong Road, Shendang Town, Haiyan,

Zhejiang 314311, China

Nombre del Importador: DEPLAMED S.R.L.

Dirección: Calle 127 nº 2673, (1650) San Martín, Provincia de Buenos Aires,

Argentina

MARCA: Kangyuan

NOMBRE GENÉRICO: Tubo estomacal de silicona de uso único

MODELOS: (*)

Si corresponde, la palabra "estéril"

Estéril

La indicación, si corresponde que el producto médico, es de un solo uso

De un solo uso.

Las condiciones específicas de almacenamiento, conservación y/o manipulación del producto.

No almacenar bajo luz directa o temperaturas extremas.

Almacenar a resguardo del agua.

No utilizar si el envase se encuentra abierto o dañado

Las instrucciones especiales para operación y/o uso de productos médicos.

MODO DE USO

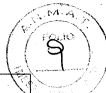
Instrucciones de uso:

- 1) Antes de llevar a cabo el procedimiento, verifique tener todo lo necesario para el mismo.
- 2) Explicar al paciente en qué consiste la técnica y solicitar su colaboración.
- 3) Colocar al paciente en **posición de Fowler** (con el cabecero de la camilla o en la cama semisentado).
- 4) Cubrir el pecho del paciente y tener la precaución necesario por si el procedimiento produce el vomito del mismo.

GRACIO da RUSA Socio Gerente CUIT 30-60730550-8

Patricia S.E. Castaño Farmaceutica N. Nº 13460

F



- 5) Lavarse las manos y colocar guantes.
- 6) Retirar prótesis dentales si las hubiera.
- 7) Lubricar el extremo distal e introducirlo por la boca haciéndolo avanzar hacia abajo, rotándolo.
- 8) Avanzar lentamente hasta alcanzar la orofaringe. Esto puede producir nauseas. Si esto sucede, indicar al paciente que incline la cabeza hacia adelante y que trague saliva.
- 9) Si el paciente durante el procedimiento presenta tos, puede que el tubo haya sido introducido en la vía respiratoria. Retire y unos minutos después, reinicie el procedimiento.
- 10) Una vez introducido el tubo, fijarlo con una cinta hipoalergénica.
- 11) Para retirar el tubo, pinzarlo o taponarlo. Hacerlo con un movimiento rápido.

Cualquier advertencia y/o precaución que deba adoptarse;

No utilizar si el envase se encuentra abierto o dañado. Usar una única vez

Si corresponde, el método de esterilización

Esterilizado por: óxido de etileno.

Nombre del responsable técnico legalmente habilitado para la función

Director técnico: FARM. PATRICIA SANDRA ETELVINA CASTAÑO - M.N. Nº 13,460

Número de Registro del Producto Médico precedido de la sigla de identificación de la

Autoridad Sanitaria competente

Autorizado por ANMAT PM Nº 179-42

Condición de venta: Venta exclusiva a profesionales e instituciones sanitarias

3.2 Las prestaciones contempladas en el ítem 3 del Anexo de la Resolución GMC Nº 72/98 que dispone sobre los Requisitos Esenciales de Seguridad y Eficacia de los Productos Médicos y los posibles efectos secundarios no deseados.

(Detallados en sección aparte de Requisitos Esenciales de Seguridad y Eficacia)

3.3. Cuando un producto médico deba instalarse con otros productos médicos o conectarse a los mismos para funcionar con arreglo a su finalidad prevista, debe ser provista de información suficiente sobre sus características para identificar los productos médicos que deberán utilizarse a fin de tener combinación segura.

Información detallada en el Rótulo

3.4. Todas las informaciones que permitan comprobar si el producto médico está bien instalado y pueda funcionar correctamente y con plena seguridad, así como los datos relativos a la naturaleza y frecuencia de las operaciones de manterimiento y calibrado que haya que

HORAGIO de ROBA Socio Gerente

30-60730550-8

Patricia S. E. Castaño
Farma Ceute M. N. N. 3460
DIRECTORA TÉCNICA

efectuar para garantizar permanentemente el buen funcionamiento y la seguridad de los productos médicos.

No aplica.

3.5. La información útil para evitar ciertos riesgos relacionados con la implantación del producto médico.

No aplica.

3.6. La información relativa a los riesgos de interferencia recíproca relacionados con la presencia del producto médico en investigaciones o tratamientos específicos.

No aplica.

3.7. Las instrucciones necesarias en caso de rotura del envase protector de la esterilidad y si corresponde la indicación de los métodos adecuados de reesterilización.

No utilizar si el envase se encuentra abierto o dañado.

3.8. Si un producto médico está destinado a reutilizarse, los datos sobre los procedimientos apropiados para la reutilización, incluida la limpieza, desinfección, el acondicionamiento y, en su caso, el método de esterilización si el producto debe ser reesterilizado, así como cualquier limitación respecto al número posible de reutilizaciones.

No aplica.

En caso de que los productos médicos deban ser esterilizados antes de su uso, las instrucciones de limpieza y esterilización deberán estar formulados de modo que si se siguen correctamente, el producto siga cumpliendo los requisitos previstos en la Sección I (Requisitos Generales) del Anexo de la Resolución GMC Nº 72/98 que dispone sobre los Requisitos Esenciales de Seguridad y Eficacia de los productos médicos.

No aplica.

3.9. Información sobre cualquier tratamiento o procedimiento adicional que deba realizarse antes de utilizar el producto médico (por ejemplo, esterilización, montaje final, entre otros)

Antes de proceder a la apertura del envoltorio, verificar que se encuentre intacto.

3.10. Cuando un producto médico emita radiaciones con fines médicos, la información relativa a la naturaleza, tipo, intensidad, y distribución de dicha radiación debe ser descripta.

No aplica.

3.11. Las precauciones que deban adoptarse en caso de cambios del funcionamiento del producto médico.

No aplica.

3.12. Las precauciones que deban adoptarse en lo que respecta a la exposición, en condiciones ambientales razonablemente previsibles, a campos magnéticos, a influencias eléctricas externas, a descaras electrostáticas, a la presión o a variaciones de presión, a la aceleración, a fuentes térmicas de ignición, entre otras.

No almacenar bajo luz directa o temperaturas extremas.

Almacenar a resguardo del agua.

No utilizar si el envase se encuentra abierto o danado

DERLAMEDISIR.L.
HURACIQUE FOSA
Socio Gelevile
QUIT 30-60730550-8

Patricia SAE. Castaño Farmaceutica M. N. N°13460



3.13. Información suficiente sobre el medicamento o los medicamentos que el producto médico de que trate este destinado a administrar, incluida cualquier restricción en la elección de sustancias que se puedan suministrar No aplica. 3.14. Las precauciones que deban adoptarse si un producto médico presenta un riesgo no habitual específico asociado a su eliminación. No aplica. 3.15. Los medicamentos incluidos en el producto médico como parte integrante del mismo, conforme al item 7.3 del Anexo de la Resolución GMC Nº 72/98 que dispone sobre los Requisitos Esenciales de Seguridad y Eficacia de los productos médicos. No aplica. 3.16. El grado de precisión atribuido a los productos médicos de medición No aplica. Nota aclaratoria: (*) A continuación se declaran la totalidad de los modelos 6Fr 8Fr 10Fr 12Fr 14Fr 16Fr 18Fr

20Fr

22Fr

24Fr

a ROSA Gerente.

E. Castaño



ANEXO CERTIFICADO DE AUTORIZACIÓN E INSCRIPCIÓN

Expediente No: 1-47-3110-003044-17-6

El Administrador Nacional de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT) certifica que, mediante la Disposición Nº 7...5..7...., y de acuerdo con lo solicitado por DEPLAMED S.R.L., 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: Tubo estomacal de silicona de uso único

Código de identificación y nombre técnico UMDNS: 14-199 Tubos para alimentación

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

Clase de Riesgo: II

Indicación/es autorizada/s: introducir nutrientes al cuerpo del paciente.

Modelo/s: 6 Fr;

8 Fr;

10 Fr;

12 Fr;

14 Fr;

16 Fr;

1

4

18 Fr;

20 Fr;

22 Fr;

24 Fr;

Período de vida útil: un solo uso, vence luego de 5 años desde la fecha de fabricación.

Forma de presentación: unitaria

Condición de uso: Venta exclusiva a profesionales e instituciones sanitarias

Nombre del fabricante: Haiyan Kangyuan Medical Instrument Co., Ltd.

Lugar/es de elaboración: Songpodong Road, Shendang Town, Haiyan, Zhejiang 314311, China.

Se extiende a DEPLAMED S.R.L. el Certificado de Autorización e Inscripción del PM-179-42, en la Ciudad de Buenos Aires, a 1 JUL 2017 ..., siendo su vigencia por cinco (5) años a contar de la fecha de su emisión.

DISPOSICIÓN Nº

7576

Subadministrador Nacional