



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
2018 - Año del Centenario de la Reforma Universitaria

Disposición

Número:

Referencia: 1-47-3110-1641-18-7

VISTO el Expediente N° 1-47-3110-1641-18-7 del Registro de esta Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones SOUTH AMERICA IMPLATS 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.

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 el Decreto N° 101 del 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 ConMed® Linvatec® nombre descriptivo ARTROSCOPIA DE RODILLA BIOABSORBIBLE y nombre técnico Sistemas Ortopédicos de Fijación Interna, de acuerdo con lo solicitado por SOUTH AMERICA IMPLATS S.A., con los Datos Identificatorios Característicos que figuran al pie de la presente.

ARTÍCULO 2º.- Autorízanse los textos de los proyectos de rótulo/s y de instrucciones de uso que obran en documento N° IF-2018-34714244-APN-DNPM#ANMAT.

ARTÍCULO 3º.- En los rótulos e instrucciones de uso autorizados deberá figurar la leyenda “Autorizado por la ANMAT PM-2022-73”, con exclusión de toda otra leyenda no contemplada en la normativa vigente.

ARTÍCULO 4º.- Extiéndase el Certificado de Autorización e Inscripción en el RPPTM con los datos característicos mencionados en esta disposición.

ARTÍCULO 5º.- La vigencia del Certificado de Autorización será de cinco (5) años, a partir de la fecha de la presente disposición.

ARTÍCULO 6º.- Regístrese. Inscribáse en el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica al nuevo producto. Por el Departamento de Mesa de Entrada, notifíquese al interesado, haciéndole entrega de la presente Disposición, conjuntamente con rótulos e instrucciones de uso autorizados y el Certificado mencionado en el artículo 4º. Gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica a los fines de confeccionar el legajo correspondiente. Cumplido, archívese.

DATOS IDENTIFICATORIOS CARACTERISTICOS

Nombre descriptivo: ARTROSCOPIA DE RODILLA BIOABSORBIBLE.

Código de identificación y nombre técnico UMDNS: 16-027 Sistemas Ortopédicos de Fijación Interna.

Marca(s) de (los) producto(s) médico(s): ConMed® Linvatec®.

Clase de Riesgo: IV.

Indicación/es autorizada/s:

Proporcionar fijación de interferencia en la reconstrucción de los ligamentos cruzados anterior y posterior utilizando injertos de hueso-tendón-hueso y para la fijación femoral y/o tibial en la reconstrucción del ligamento cruzado anterior utilizando un injerto de tejido blando. La implantación del tornillo de interferencia se realiza mediante artroscopia o artrotomía.

Para unir el tejido blando al hueso en los procedimientos quirúrgicos ortopédicos.

Para la fijación de fragmentos de huesos fracturados sin apoyo de peso, osteotomías y artrodesis, por ejemplo en la fijación de fragmentos apicales, fragmentos osteocondrales y fragmentos de huesos esponjosos sin apoyo de peso en presencia de un dispositivo ortopédico y/o inmovilización adecuados.

Modelo/s:

IMPLANTES:

121510-SMART PIN, DIAMETER 1.5 X 10MM - SMART PIN, DIÁMETRO 1,5 X 10MM

121520-SMART PIN, DIAMETER 1.5 X 20MM - SMART PIN, DIÁMETRO 1,5 X 20MM

121530-SMART PIN, DIAMETER 1.5 X 30MM - SMART PIN, DIÁMETRO 1,5 X 30MM

121540-SMART PIN, DIAMETER 1.5 X 40MM - SMART PIN, DIÁMETRO 1,5 X 40MM

121550-SMART PIN, DIAMETER 1.5 X 50MM - SMART PIN, DIÁMETRO 1,5 X 50MM

121560-SMART PIN, DIAMETER 1.5 X 60MM - SMART PIN, DIÁMETRO 1,5 X 60MM

121570-SMART PIN, DIAMETER 1.5 X 70MM - SMART PIN, DIÁMETRO 1,5 X 70MM

122020-SMART PIN, DIAMETER 2.0 X 20MM - SMART PIN, DIÁMETRO 2,0 X 20MM

122025-SMART PIN, DIAMETER 2.0 X 25MM - SMART PIN, DIÁMETRO 2,0 X 25MM

122030-SMART PIN, DIAMETER 2.0 X 30MM - SMART PIN, DIÁMETRO 2,0 X 30MM

122035-SMART PIN DIAMETER 2.0 x 35MM - SMARTPIN, DIÁMETRO 2,0 X 35MM

122040-SMART PIN DIAMETER 2.0 X 40MM - SMARTPIN, DIÁMETRO 2,0 X X40MM

122050-SMART PIN DIAMETER 2.0 X 50MM - SMARTPIN, DIÁMETRO 2,0 X 50MM

122060-SMART PIN DIAMETER 2.0 X 60MM - SMARTPIN, DIÁMETRO 2,0 X X60MM

122070-SMARTPIN DIAMETER 2.0 X 70MM - SMARTPIN, DIÁMETRO 2,0 X 70MM

231020M5-GENESYS MATRYX 10.0 X 20 MM INTERFERENCE SCREW - TORNILLO
INTERFERENCIAL GENESYS MATRYX 10,0 X 20MM

231025M5-GENESYS MATRYX 10.0 X 25 MM INTERFERENCE SCREW - TORNILLO
INTERFERENCIAL GENESYS MATRYX 10,0 X 25MM

231030M5-GENESYS MATRYX 10.0 X 30 MM INTERFERENCE SCREW - TORNILLO
INTERFERENCIAL GENESYS MATRYX 10,0 X 30MM

231035M5-GENESYS MATRYX 10.0 X 35 MM INTERFERENCE SCREW - TORNILLO
INTERFERENCIAL GENESYS MATRYX 10,0 X 35MM

231120M5-GENESYS MATRYX 11.0 X 20 MM INTERFERENCE SCREW - TORNILLO
INTERFERENCIAL GENESYS MATRYX 11,0 X 20MM

231125M5-GENESYS MATRYX 11.0 X 25 MM INTERFERENCE SCREW -TORNILLO
INTERFERENCIAL GENESYS MATRYX 11,0 X 25MM

231130M5-GENESYS MATRYX 11.0 X 30 MM INTERFERENCE SCREW - TORNILLO
INTERFERENCIAL GENESYS MATRYX 11,0 X 30MM

231135M5-GENESYS MATRYX 11.0 X 35 MM INTERFERENCE SCREW - TORNILLO
INTERFERENCIAL GENESYS MATRYX 11,0 X 35MM

235015M5-GENESYS MATRYX 5.0 X 15 MM INTERFERENCIAL GENESYS MATRYX 5,0 X 15MM	INTERFERENCE	SCREW	-	TORNILLO
235020M5-GENESYS MATRYX 5.0 X 20 MM INTERFERENCIAL GENESYS MATRYX 5,0 X 20MM	INTERFERENCE	SCREW	-	TORNILLO
235025M5-GENESYS MATRYX 5.0 X 25 MM INTERFERENCIAL GENESYS MATRYX 5,0 X 25MM	INTERFERENCE	SCREW	-	TORNILLO
235030M5-GENESYS MATRYX 5.0 X 30 MM INTERFERENCIAL GENESYS MATRYX 5,0 X 30MM	INTERFERENCE	SCREW	-	TORNILLO
235515M5-GENESYS MATRYX 5.5 X 15 MM INTERFERENCIAL GENESYS MATRYX 5,5 X 15MM	INTERFERENCE	SCREW	-	TORNILLO
235520M5-GENESYS MATRYX 5.5 X 20 MM INTERFERENCIAL GENESYS MATRYX 5,5 X 20MM	INTERFERENCE	SCREW	-	TORNILLO
235525M5-GENESYS MATRYX 5.5 X 25 MM INTERFERENCIAL GENESYS MATRYX 5,5 X 25MM	INTERFERENCE	SCREW	-	TORNILLO
235530M5-GENESYS MATRYX 5.5 X 30 MM INTERFERENCIAL GENESYS MATRYX 5,5 X 30MM	INTERFERENCE	SCREW	-	TORNILLO
236015M5-GENESYS MATRYX 6.0 X 15 MM INTERFERENCIAL GENESYS MATRYX 6,0 X 15MM	INTERFERENCE	SCREW	-	TORNILLO
236020M5-GENESYS MATRYX 6.0 X 20 MM INTERFERENCIAL GENESYS MATRYX 6,0 X 20MM	INTERFERENCE	SCREW	-	TORNILLO
236025M5-GENESYS MATRYX 6.0 X 25 MM INTERFERENCIAL GENESYS MATRYX 6,0 X 25MM	INTERFERENCE	SCREW	-	TORNILLO
236030M5-GENESYS MATRYX 6.0 X 30 MM INTERFERENCIAL GENESYS MATRYX 6,0 X 30MM	INTERFERENCE	SCREW	-	TORNILLO
236515M5-GENESYS MATRYX 6.5 X 15 MM INTERFERENCIAL GENESYS MATRYX 6,5 X 15MM	INTERFERENCE	SCREW	-	TORNILLO
236520M5-GENESYS MATRYX 6.5 X 20 MM INTERFERENCIAL GENESYS MATRYX 6,5 X 20MM	INTERFERENCE	SCREW	-	TORNILLO
236525M5-GENESYS MATRYX 6.5 X 25 MM INTERFERENCIAL GENESYS MATRYX 6,5 X 25MM	INTERFERENCE	SCREW	-	TORNILLO
236530M5-GENESYS MATRYX 6.5 X 30 MM INTERFERENCIAL GENESYS MATRYX 6,5 X 30MM	INTERFERENCE	SCREW	-	TORNILLO
237020M5-GENESYS MATRYX 7.0 X 20 MM INTERFERENCIAL GENESYS MATRYX 7,0 X 20MM	INTERFERENCE	SCREW	-	TORNILLO
237025M5-GENESYS MATRYX 7.0 X 25 MM INTERFERENCIAL GENESYS MATRYX 7,0 X 25MM	INTERFERENCE	SCREW	-	TORNILLO
237030M5-GENESYS MATRYX 7.0 X 30 MM INTERFERENCIAL GENESYS MATRYX 7,0 X 30MM	INTERFERENCE	SCREW	-	TORNILLO

238020M5-GENESYS MATRYX 8.0 X 20 MM INTERFERENCE SCREW - TORNILLO
INTERFERENCIAL GENESYS MATRYX 8,0 X 20MM

238025M5-GENESYS MATRYX 8.0 X 25 MM INTERFERENCE SCREW - TORNILLO
INTERFERENCIAL GENESYS MATRYX 8,0 X 25MM

238030M5-GENESYS MATRYX 8.0 X 30 MM INTERFERENCE SCREW - TORNILLO
INTERFERENCIAL GENESYS MATRYX 8,0 X 30MM

238035M5-GENESYS MATRYX 8.0 X 35 MM INTERFERENCE SCREW - TORNILLO
INTERFERENCIAL GENESYS MATRYX 8,0 X 35MM

239020M5-GENESYS MATRYX 9.0 X 20 MM INTERFERENCE SCREW - TORNILLO
INTERFERENCIAL GENESYS MATRYX 9,0 X 20MM

239025M5-GENESYS MATRYX 9.0 X 25 MM INTERFERENCE SCREW - TORNILLO
INTERFERENCIAL GENESYS MATRYX 9,0 X 25MM

239030M5-GENESYS MATRYX 9.0X 30 MM INTERFERENCE SCREW - TORNILLO
INTERFERENCIAL GENESYS MATRYX 9,0 X 30MM

239035M5-GENESYS MATRYX 9.0 X 35 MM INTERFERENCE SCREW - TORNILLO
INTERFERENCIAL GENESYS MATRYX 9,0 X 35MM

531516-SMARTNAIL DIAMETER 1.5 X 16 MM - SMARTNAIL DIÁMETRO 1,5 X 16 MM

531520-SMARTNAIL DIAMETER 1.5 X 20MM - SMARTNAIL DIÁMETRO 1,5 X 20MM

531525-SMARTNAIL DIAMETER 1.5 X 25MM - SMARTNAIL DIÁMETRO 1,5 X 25MM

532416-SMARTNAIL DIAMETER 2.4 X 16MM - SMARTNAIL DIÁMETRO 2,4 X 16MM

532425-SMARTNAIL DIAMETER 2.4 X 25MM - SMARTNAIL DIÁMETRO 2,4 X 25MM

532435-SMARTNAIL DIAMETER 2.4 X 35MM - SMARTNAIL DIÁMETRO 2,4 X 35MM

532445-SMARTNAIL DIAMETER 2.4 X 45MM - SMARTNAIL DIÁMETRO 2,4 X 45MM

8536-HiFi SUTURE WITH DOUBLE ARMED MENISCAL NEEDLES - SUTURA HI-FI CON AGUJAS
PARA REPARACIÓN DE MENISCOS DE DOS BRAZOS

8719-PINSLEEVE, PCG, LASER ETCH - FUNDA DE PERNO, PCG, CON GRABADO LÁSER

8720-9MM RECTANGULAR PATELLAR TENDON GRAFT TEMPLATE - PLANTILLA DE INJERTO
DE TENDÓN ROTULIANO RECTANGULAR, 9MM

8722-10MM RECTANGULAR PATELLAR TENDON GRAFT TEMPLATE - PLANTILLA DE
INJERTO DE TENDÓN ROTULIANO RECTANCULAR, 10MM

8724-11MM RECTANGULAR PATELLAR TENDON GRAFT TEMPLATE - PLANTILLA DE
INJERTO DE TENDÓN ROTULIANO RECTANCULAR, 11MM

8726-12MM RECTANGULAR PATELLAR TENDON GRAFT TEMPLATE - PLANTILLA DE
INJERTO DE TENDÓN ROTULIANO RECTANCULAR, 12MM

8731-PINN-ACL CRUCIATE GUIDE - GUÍA PARA LIGAMENTOS CRUZADOS PINN-ACL

8777-ACL BONE PLUG - TAPÓN ÓSEO LCA

8820-ANATOMIC ACL DISPOSABLE KIT - KIT DESCARTABLE PARA LIGAMENTO CRUZADO ANTERIOR, ANATÓMICO

8821-UNIVERSAL ACL DISPOSABLE KIT - KIT DESCARTABLE PARA LIGAMENTO CRUZADO ANTERIOR, UNIVERSAL

901201-CONMED MIXING AND DELIVERY KIT - KIT DE MEZCLA Y ADMINISTRACIÓN CONMED

AA1520-07-K-WIRE, 1.5MM X 170MM, 2 EA - ALAMBRE KIRSCHNER, 1,5MM X 170MM, CANTIDAD 2

BXS6000-1.5MM KIT, K-WIRE, DIAMETER 1.5L 114.3 MM , QTY 2 - ALAMBRE KIRCHNER 1,5MM, DIÁMETRO 1,5 X 114,3 MM, CANTIDAD 2

BXS6114-1.5MM BONE FIXATION KIT, DIAMETER 1.5 X 14MM - KIT PARA FIJACIÓN ÓSEA 1,5MM, DIÁMETRO 1,5 X 14MM

BXS6116-1.5MM BONE FIXATIONN KIT, DIAMETER 1.5 X 16MM - KIT PARA FIJACIÓN ÓSEA 1,5MM, DIÁMETRO 1,5 X 16MM

BXS6118-1.5MM BONE FIXATION KIT, DIAMETER 1.5 X 18MM - KIT PARA FIJACIÓN ÓSEA, DIÁMETRO 1,5 X 18MM

BXS6120-1.5MM BONE FIXATION KIT, DIAMETER 1.5 X 20MM - KIT PARA FIJACIÓN ÓSEA, DIÁMETRO 1,5 X 20MM

BXS6125-1.5MM BONE FIXATION KIT, DIAMETER 1.5 X 25MM - KIT PARA FIJACIÓN ÓSEA 1,5MM, DIÁMETRO 1,5 X 25MM

BXS6216-1.5MM BONE FIXATION KIT, DIAMETER 1.5 X 16MM, QTY 2 - KIT PARA FIJACIÓN ÓSEA 1,5MM, DIÁMETRO 1,5 X 16MM, CANTIDAD 2

BXS6218-1.5MM BONE FIXATION KIT, DIAMETER 1.5 X 18MM, QTY 2 - KIT PARA FIJACIÓN ÓSEA 1,5MM, DIÁMETRO 1,5 X 18MM, CANTIDAD 2

BXS6220-1.5MM BONE FIXATION KIT, DIAMETER 1.5 X 20MM, QTY 2 - KIT PARA FIJACIÓN ÓSEA 1,5MM, DIÁMETRO 1,5 X 20MM, CANTIDAD 2

BXS6225-1.5MM BONE FIXATION KIT, DIAMETER 1.5 X 25MM, QTY 2 - KIT PARA FIJACIÓN ÓSEA 1,5MM, DIÁMETRO 1,5 X 25MM, CANTIDAD 2

C8010-BIOSCREW 7MM X 20MM BIOABSORBABLE INTERFERENCE SCREW - TORNILLO INTERFERENCIAL BIOABSORBIBLE BIOSCREW 7MM X 20MM

C8011-BIOSCREW 7MM X 25MM BIOABSORBABLE INTERFERENCE SCREW - TORNILLO INTERFERENCIAL BIOABSORBIBLE BIOSCREW 7MM X 25MM

C8012-BIOSCREW 7MM X 30MM BIOABSORBABLE INTERFERENCE SCREW - TORNILLO INTERFERENCIAL BIOABSORBIBLE BIOSCREW 7MM X 30MM

C8013-BIOSCREW 9MM X 20MM BIOABSORBABLE INTERFERENCE SCREW - TORNILLO

INTERFERENCIAL BIOABSORBIBLE BIOSCREW 9MM X 20MM

C8014-BIOSCREW 9MM X 25MM BIOABSORBABLE INTERFERENCE SCREW - TORNILLO
INTERFERENCIAL BIOABSORBIBLE BIOSCREW 9MM X 25MM

C8015-BIOSCREW 9MM X 30MM BIOABSORBABLE INTERFERENCE SCREW - TORNILLO
INTERFERENCIAL BIOABSORBIBLE BIOSCREW 9MM X 30MM

C8017-BIOSCREW 8MM X 20MM BIOABSORBABLE INTERFERENCE SCREW - TORNILLO
INTERFERENCIAL BIOABSORBIBLE BIOSCREW 8MM X 20MM

C8018-BIOSCREW 8MM X 25MM BIOABSORBABLE INTERFERENCE SCREW - TORNILLO
INTERFERENCIAL BIOABSORBIBLE BIOSCREW 8MM X 25MM

C8019-BIOSCREW 8MM X 30MM BIOABSORBABLE INTERFERENCE SCREW - TORNILLO
INTERFERENCIAL BIOABSORBIBLE BIOSCREW 8MM X 30MM

C8022-BIOSCREW 10MM X 25MM BIOABSORBABLE INTERFERENCE SCREW - TORNILLO
INTERFERENCIAL BIOABSORBIBLE BIOSCREW 10MM X 25MM

C8023-BIOSCREW 10MM X 30MM BIOABSORBABLE INTERFERENCE SCREW - TORNILLO
INTERFERENCIAL BIOABSORBIBLE BIOSCREW 10MM X 30MM

C8024-BIOSCREW 11MM X 25MM, BIOABSORBABLE INTERFERENCE SCREW - TORNILLO
INTERFERENCIAL BIOABSORBIBLE BIOSCREW 11MM X 25MM

C8025-BIOSCREW 11MM X 30MM BIOABSORBABLE INTERFERENCE SCREW - TORNILLO
INTERFERENCIAL BIOABSORBIBLE BIOSCREW 11MM X 30MM

C8027-BIOSCREW XTRALOK 9MM X 35MM - VIOLET BIOABSORBABLE INTERFERENCE
SCREW, VIOLET - TORNILLO BIOABSORBIBLE BIOSCREW XTRALOK 9MM X 35MM -
VIOLETA

C8028-BIOSCREW XTRALOK 10MM X 35MM - VIOLET BIOABSORBABLE INTERFERENCE
SCREW, VIOLET - TORNILLO BIOABSORBIBLE BIOSCREW XTRALOK 10MM X 35MM -
VIOLETA

C8029-BIOSCREW XTRALOK 11MM X 35MM - VIOLET BIOABSORBABLE INTERFERENCE
SCREW, VIOLET - TORNILLO BIOABSORBIBLE BIOSCREW XTRALOK 11MM X 35MM -
VIOLETA

C8030-BIOSCREW 7MM X 20MM BIOABSORBABLE FEMORAL INTERFERENCE SCREW -
TORNILLO FEMORAL BIOABSORBIBLE BIOSCREW 7MM X 20MM

C8031-BIOSCREW 7MM X 25MM BIOABSORBABLE FEMORAL INTERFERENCE SCREW -
TORNILLO FEMORAL BIOABSORBIBLE BIOSCREW 7MM X 25MM

C8032-BIOSCREW 7MM X 30MM BIOABSORBABLE FEMORAL INTERFERENCE SCREW -
TORNILLO FEMORAL BIOABSORBIBLE BIOSCREW 7MM X 30MM

C8033-BIOSCREW 9MM X 20MM BIOABSORBABLE FEMORAL INTERFERENCE SCREW -
TORNILLO FEMORAL BIOABSORBIBLE BIOSCREW 9MM X 20MM

C8034-BIOSCREW 9MM X 25MM BIOABSORBABLE FEMORAL INTERFERENCE SCREW -
TORNILLO FEMORAL BIOABSORBIBLE BIOSCREW 9MM X 25MM

C8035-BIOSCREW 9MM X 30MM BIOABSORBABLE FEMORAL INTERFERENCE SCREW -
TORNILLO FEMORAL BIOABSORBIBLE BIOSCREW 9MM X 30MM

C8037-BIOSCREW 8MM X 20MM BIOABSORBABLE FEMORAL INTERFERENCE SCREW -
TORNILLO FEMORAL BIOABSORBIBLE BIOSCREW 8MM X 20MM

C8038-BIOSCREW 8MM X 25MM BIOABSORBABLE FEMORAL INTERFERENCE SCREW -
TORNILLO FEMORAL BIOABSORBIBLE BIOSCREW 8MM X 25MM

C8039-BIOSCREW 8MM X 30MM BIOABSORBABLE FEMORAL INTERFERENCE SCREW -
TORNILLO FEMORAL BIOABSORBIBLE BIOSCREW 8MM X 30MM

C8040-BIOSCREW XTRALOK 9MM X 40MM - VIOLET, BIOABSORBABLE INTERFERENCE
SCREW, VIOLET - TORNILLO BIOABSORBIBLE BIOSCREW XTRALOK 9MM X 40MM -
VIOLETA

C8041-BIOSCREW XTRALOK 10MM X 40MM - VIOLET, BIOABSORBABLE INTERFERENCE
SCREW, VIOLET - TORNILLO BIOABSORBIBLE BIOSCREW XTRALOK 10MM X 40MM -
VIOLETA

C8042-BIOSCREW XTRALOK 11MM X 40MM - VIOLET, BIOABSORBABLE INTERFERENCE
SCREW, VIOLET - TORNILLO BIOABSORBIBLE BIOSCREW XTRALOK 11MM X 40MM -
VIOLETA

C8043-BIOSCREW XTRALOK 8 X 40MM - VIOLET, BIOABSORBABLE INTERFERENCE SCREW,
VIOLET - TORNILLO BIOABSORBIBLE XTRALOK 8MM X 40MM - VIOLETA

C8044-BIOSCREW XTRALOK 8 X 35MM - VIOLET, BIOABSORBABLE INTERFERENCE SCREW,
VIOLET - TORNILLO XTRALOK 8MM X 35MM - VIOLETA, TORNILLO BIOABSORBIBLE

CPH-8000-8MM PINN-ACL CROSS PIN SYSTEM, GRAFT HARNESS WITH CANNULA - SISTEMA
PINN-ACL CROSSPIN 8MM, ARNÉS DE INJERTO CON CÁNULA

CPH-9000-9MM PINN-ACL CROSSPIN SYSTEM, GRAFT HARNESS WITH CANNULA - SISTEMA
PINN-ACL CROSSPIN, 9MM ARNÉS DE INJERTO CON CÁNULA

CPP-4015-PINN-ACL CROSSPIN SYSTEM, 40MM (15MM) CROSSPIN - SISTEMA PINNACL,
40MM (15MM) CROSSPIN

CPP-4520-PINN-ACL CROSSPIN SYSTEM, 45MM (20MM) CROSSPIN - SISTEMA PINNACL,
45MM (20MM) CROSSPIN

CPP-5025-PINN-ACL CROSSPIN SYSTEM, 50MM (25MM) CROSSPIN - SISTEMA PINNACL,
50MM (25MM) CROSSPIN

KS-ALB-GRAFTMAX BUTTON ALB (ADJUSTABLE LOOP BUTTON) - BOTÓN ALB (BOTÓN
CON BUCLE AJUSTABLE) GRAFTMAX

KS-BCA-GRAFTMAX BUTTON CRADLE - EXTENSOR DEL BOTÓN GRAFTMAX

KS-BTB-GRAFTMAX BUTTON BTB (BONE TENDON BONE) - BOTÓN BTB (HUESO TENDÓN
HUESO) GRAFTMAX

MR003C-SEQUENT MENISCAL REPAIR DEVICE, CURVED NEEDLE, 3 IMPLANTS -
DISPOSITIVO PARA REPARACIÓN DE MEÑISCOS SEQUENT, AGUJA CURVA, 3
IMPLANTES

MR004C-SEQUENT MENISCAL REPAIR DEVICE, CURVED NEEDLE, 4 IMPLANTS -
DISPOSITIVO PARA REPARACIÓN DE MEÑISCOS SEQUENT, AGUJA CURVA, 4 IMPLANTES

MR007C-SEQUENT MENISCAL REPAIR DEVICE, CURVED NEEDLE, 7 IMPLANTS -
DISPOSITIVO PARA REPARACIÓN DE MEÑISCOS SEQUENT, AGUJA CURVA, 7 IMPLANTES

TMS70-7/8MM GENESYS MATRYX/MATRYX INTERREFERENCE SCREW TAP, SHORT
MODULAR- MACHO ROSCADOR PARA TORNILLO INTERFERENCIAL MATRIX, 7/8MM

TS8850-CONCEPT GRAFIX TENDON STRIPPER, 7.0MM - SEPARADOR DE TENDONES CONCEPT
GRAFIX, 7,0MM

INSTRUMENTAL ASOCIADO

Período de vida útil: 3 (tres) años.

Forma de presentación: envase unitario.

Método de esterilización: RADIACIÓN/ ETO.

Condición de uso: Venta exclusiva a profesionales e instituciones sanitarias

Nombre del fabricante: CONMED CORPORATION

Lugar/es de elaboración: 525 French Road, Utica, New York, Estados Unidos, 13502.

Expediente N° 1-47-3110-1641-18-7

PROYECTO DE RÓTULO. PM 2022-73
ARTROSCOPIA DE RODILLA BIOABSORBIBLE
ESTÉRIL POR RADIACIÓN GAMMA

- * "xxxx" Corresponde al número de Lote de la Producción
- * "aaaa-mm" Corresponde a la Fecha de Fabricación del Producto Médico
- * "aaaa-mm" Corresponde a la Fecha de Vencimiento del Producto Médico
- * "AAAA" Corresponde al Código de Referencia del Producto Médico.

MARCA
COMERCIAL
XXX
(la que corresponda)

 Fabricado por CONMED CORPORATION
525 French road, Utica, New York 13502-5994, Estados Unidos.

IMPORTADO POR SOUTH AMERICA IMPLANTS S.A.
Perito Moreno 845, UF 1 a 3 y de 22 a 28, Parque Industrial Canning, Ezeiza,
Provincia de Bs. As., Argentina.
Tel: (011) 5368-1574/9084
Director Técnico: Farm. Alejandro Giordanengo MP 13972

ARTROSCOPIA DE RODILLA BIOABSORBIBLE

IMPLANTE XXX (el que corresponda)

Autorizado por la ANMAT PM-2022-73

MATIAS CRESCENTE
Presidente
South America Implants S.A.

MATIAS CRESCENTE
Presidente
South America Implants S.A.

ESTÉRIL R


1 UDS QTY

 aaaa-mm

LOT XXXX

REF AAAA



 aaaa-mm



PRODUCTO MÉDICO DE UN SOLO USO

Alejandro Giordanengo
M.P. 13972
Director Técnico
South America Implants S.A.

ALMACENAMIENTO: Los productos deben almacenarse en el lugar habitual destinado al almacenaje de los Implantes.

ADVERTENCIAS: No utilizar un implante dañado o contaminado o utilizado de forma incorrecta.

PRECAUCIONES: Comprobar la integridad del envase y del etiquetado antes de su utilización.


Los implantes deben ser manipulados y/o implantados por personas formadas, calificadas y experimentadas en cuanto a las precauciones de uso, a las técnicas ortopédicas operatorias y preoperatorias y conocedoras de los riesgos potenciales de la intervención a realizar.

VENTA EXCLUSIVA A PROFESIONALES E INSTITUCIONES SANITARIAS

PROYECTO DE RÓTULO. PM 2022-73
ARTROSCOPIA DE RODILLA BIOABSORBIBLE
ESTÉRIL POR ÓXIDO DE ETILENO

- * "xxxx" Corresponde al número de Lote de la Producción
- * "aaaa-mm" Corresponde a la Fecha de Fabricación del Producto Médico
- * "aaaa-mm" Corresponde a la Fecha de Vencimiento del Producto Médico
- * "AAAA" Corresponde al Código de Referencia del Producto Médico.

MARCA
COMERCIAL
XXX
(la que corresponda)

 Fabricado por CONMED CORPORATION
525 French road, Utica, New York 13502-5994, Estados Unidos.

IMPORTADO POR SOUTH AMERICA IMPLANTS S.A.
Perito Moreno 845, UF 1 a 3 y de 22 a 28, Parque Industrial Canning, Ezeiza,
Provincia de Bs. As., Argentina.
Tel: (011) 5368-1574/9084
Director Técnico: Farm. Alejandro Giordanengo MP 13972

ARTROSCOPIA DE RODILLA BIOABSORBIBLE

IMPLANTE XXX (el que corresponda)

Autorizado por la ANMAT PM-2022-73

MATIAS CRESCENTE
Presidente
South America Implants S.A.


MATIAS CRESCENTE
Presidente
South America Implants S.A.

ESTÉRIL EO

1 UDS QTY

 aaaa-mm

LOT XXXX

REF AAAA



 aaaa-mm



PRODUCTO MÉDICO DE UN SOLO USO


Alejandro Giordanengo
M.P. 13972
Director Técnico
South America Implants S.A.

ALMACENAMIENTO: Los productos deben almacenarse en el lugar habitual destinado al almacenaje de los implantes.

ADVERTENCIAS: No utilizar un implante dañado o contaminado o utilizado de forma incorrecta.

PRECAUCIONES: Comprobar la integridad del envase y del etiquetado antes de su utilización.

Los implantes deben ser manipulados y/o implantados por personas formadas, calificadas y experimentadas en cuanto a las precauciones de uso, a las técnicas ortopédicas operatorias y preoperatorias y conocedoras de los riesgos potenciales de la intervención a realizar.

VENTA EXCLUSIVA A PROFESIONALES E INSTITUCIONES SANITARIAS

PROYECTO DE RÓTULO. PM 2022-73
INTRUMENTAL PARA ARTROSCOPIA DE RODILLA BIOABSORBIBLE
NO ESTÉRIL

- * "xxxx" Corresponde al número de Lote de la Producción
- * "aaaa-mm" Corresponde a la Fecha de Fabricación del Producto Médico
- * "AAAA" Corresponde al Código de Referencia del Producto Médico.

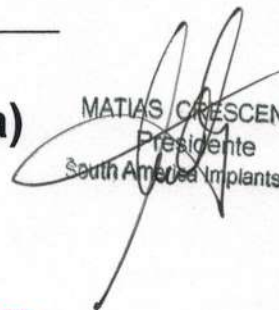
MARCA
 COMERCIAL
 XXX
 (la que corresponda)

 Fabricado por CONMED CORPORATION
 525 French road, Utica, New York 13502-5994, Estados Unidos.

IMPORTADO POR SOUTH AMERICA IMPLANTS S.A.
 Perito Moreno 845, UF 1 a 3 y de 22 a 28, Parque Industrial Canning, Ezeiza,
 Provincia de Bs. As., Argentina.
 Tel: (011) 5368-1574/9084
 Director Técnico: Farm. Alejandro Giordanengo MP 13972

ARTROSCOPIA DE RODILLA BIOABSORBIBLE
INTRUMENTAL XXX (el que corresponda)

Autorizado por la ANMAT PM-2022-73


 MATIAS CRESCENTE
 Presidente
 South America Implants S.A.

NO ESTERIL

1 UDS QTY

 aaaa-mm

LOT XXXX

REF AAAA




 Alejandro Giordanengo
 M.P 13972
 Director Técnico
 South America Implants S.A.

ALMACENAMIENTO: Los productos deben almacenarse en el lugar habitual destinado al almacenaje de los Instrumentales.

ADVERTENCIAS: No utilizar un instrumental dañado o contaminado o utilizado de forma incorrecta.
PRECAUCIONES: Los instrumentales deben ser manipulados y/o implantados por personas formadas, calificadas y experimentadas en cuanto a las precauciones de uso, a las técnicas ortopédicas operatorias y preoperatorias y conocedoras de los riesgos potenciales de la intervención a realizar.

VENTA EXCLUSIVA A PROFESIONALES E INSTITUCIONES SANITARIAS

INSTRUCCIONES DE USO

ARTROSCOPIA DE RODILLA BIOABSORBIBLE. MARCA ConMed® Linvatec®

Fabricado por: CONMED CORPORATION ,525 French Road, Utica, New York, Estados Unidos, 13502

Importado por: SOUTH AMERICA IMPLANTS S.A., Av. Perito Moreno 845, Parque Privado Canning Industrial, Unidades Funcionales 1 a 3 y de 22 a 28, Ezeiza, Provincia de Buenos Aires, República Argentina.

Industria Argentina.

Tel: (011) 5368-1574/9084/1890.

Director Técnico: Farm. Alejandro Giordanengo. MP 13972

Autorizado por la ANMAT. PM 2022-73

DESCRIPCIÓN

Los dispositivos se pueden utilizar en procedimientos quirúrgicos ortopédicos como artroscopia de rodilla, reconstrucciones de ligamento cruzado anterior y ligamento cruzado posterior, fijación de fragmentos de huesos fracturados, osteotomías y artrodesis que no soportan carga. Están esterilizados mediante óxido de etileno y radiación gamma (según corresponda), se indica en el rótulo.

INDICACIONES

USO PREVISTO

Los dispositivos para Artroscopia de rodilla bioabsorbible son indicados para:

- ✓ Proporcionar fijación de interferencia en la reconstrucción de los ligamentos cruzados anterior y posterior utilizando injertos de hueso-tendón-hueso y para la fijación femoral y/o tibial en la reconstrucción del ligamento cruzado anterior utilizando un injerto de tejido blando. La implantación del tornillo de interferencia se realiza mediante artroscopia o artrotomía.
- ✓ Para unir el tejido blando al hueso en los procedimientos quirúrgicos ortopédicos.
- ✓ Para la fijación de fragmentos de huesos fracturados sin apoyo de peso, osteotomías y artrodesis, por ejemplo en la fijación de fragmentos apicales, fragmentos osteocondrales y fragmentos de huesos esponjosos sin apoyo de peso en presencia de un dispositivo ortopédico y/o inmovilización adecuados.

MATIAS CRESCENTE
Presidente
South America Implants S.A.

VIDA ÚTIL

Para los dispositivos estériles, la vida útil es de 3 años, siempre que el envase no haya sido dañado ni abierto.

Alejandro Giordanengo
M.P. 13972
Director Técnico
South America Implants S.A.

CONTRAINDICACIONES

1. Cantidad o calidad de hueso insuficiente para la fijación o para colocar el injerto.
2. Irrigación sanguínea limitada o infecciones previas que pudieran retrasar la cicatrización.
3. Pacientes con septicemia activa o infecciones.
4. Condiciones que tiendan a limitar la capacidad o la voluntad del paciente para restringir sus actividades o para seguir las instrucciones oportunas durante el período de cicatrización o rehabilitación.
5. Pacientes menores de 16 años de edad o que no hayan alcanzado la madurez esquelética.
6. Alergias u otras reacciones conocidas a los materiales plásticos.
7. Sensibilidad a cuerpos extraños respecto del material del implante.
8. El GENESYS®Matryx® está contraindicado para el uso en los siguientes procedimientos:
 - Reconstrucción del ligamento escafolunar,
 - Artroplastia de la articulación carpometacarpiana (artroplastia de la articulación del pulgar basal),
 - Reconstrucciones y reparaciones de los ligamentos carpianos,
 - Transferencia de tendón en la mano/muñeca,
 - Reparaciones del manguito rotador,
 - Reparación de Bankart,
 - Reparación de lesión SLAP,
 - Reparación del deltoides,
 - Reconstrucción capsulolabral.

REACCIONES ADVERSAS

1. Infecciones, tanto profundas como superficiales.
2. Alergias y otro tipo de reacciones a los materiales del dispositivo.


MATIAS CRESCENTE
Presidente
South America Implants S.A.


Alejandro Giordanengo
M.P 13972
Director Técnico
South America Implants S.A.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

1. Hasta una consolidación completa, todas las fijaciones realizadas con estos dispositivos se deben considerar únicamente como temporales, ya que no pueden soportar apoyos de peso y otros tipos de estrés. El estrés y la actividad antes de lo aconsejado pueden causar doblado, aflojamiento, fractura o migración de las agujas. Se debe emplear una inmovilización adecuada/movilización controlada hasta que se lleve a cabo la determinación clínica de la consolidación.



2. En circunstancias estériles, aunque en casos raros, se pueden producir situaciones transitorias y localizadas de acumulación de líquidos y/o formaciones sinusales. La aspiración (drenaje sencillo) puede dar lugar a restos de implante y suele resultar en la cicatrización sinusal sin efectos adversos en la recuperación de la fractura.



3. Esterilidad y manipulación: Los implantes han sido esterilizados mediante radiación Gamma (SAL 10-6). Deben extraerse de su envase estéril empleando técnicas asépticas solo después de haberse determinado el tamaño correcto de la aguja e inmediatamente antes de su uso.



4. Los implantes se encuentran en estado estéril mientras el paquete no haya sufrido daños. Deben desecharse las agujas no usadas de un envase que se ha abierto.



5. **No utilice los implantes después de la fecha de caducidad de la etiqueta.** No se puede garantizar el rendimiento, la seguridad ni la esterilidad del dispositivo después de la fecha de caducidad.



6. No almacene los implantes a temperaturas superiores a los 40° C. (104° F). Es posible que el implante no conserve su forma correcta en caso de exponerse a un calor excesivo.

7. Corte postoperatorio o intraoperatorio de las agujas: En caso necesario, puede utilizarse una sierra ortopédica, una sierra dental de diamante giratoria afilada o un alambre caliente para cortar una aguja inmediatamente antes de su inserción o después de la inserción de una aguja demasiado larga. **NO PUEDE USARSE NINGÚN OTRO MÉTODO, COMO TIJERAS O CIZALLAS.**

8. Un cirujano debe proporcionar instrucciones apropiadas al paciente en relación con los cuidados postoperatorios y la rehabilitación, para evitar un apoyo de peso prematuro y otras complicaciones.

9. Los procedimientos pre y postoperatorios, incluidos el conocimiento de las técnicas quirúrgicas y la selección y colocación adecuadas de la aguja son de gran importancia para el uso exitoso de este dispositivo. Los cirujanos deben elegir el tamaño de aguja adecuado en función del procedimiento específico y del historial del paciente.

MATIAS CRESCENTE
Presidente
South America Implants S.A.

10. Se debe informar a los pacientes de que los materiales del producto pueden provocar reacciones alérgicas, entre ellas la reacción a cuerpos extraños, irritación/inflamación de los tejidos u otras reacciones alérgicas. Si se sospecha de una posible sensibilidad al material, se debe descartar dicha sensibilidad mediante las pruebas correspondientes antes de la implantación.

Alejandro Gierdarengo
M.E. 13972
Director Técnico
South America Implants S.A.

11. Cualquier decisión de retirar el dispositivo deberá considerar el riesgo que puede suponer para el paciente un segundo procedimiento quirúrgico. La retirada de la aguja debe ir seguida de un postoperatorio adecuado.

12. Una técnica de inserción inadecuada puede provocar la rotura de la aguja o un fracaso prematuro.

13. En el riesgo de rotura del tornillo durante la implantación inicial pueden influir diversos factores que se comentan a continuación. Estos factores tienen más importancia cuando se utilizan tornillos de menor diámetro:

a. Utilice el dispositivo únicamente con el instrumental provisto por la empresa.

b. Es necesario insertar totalmente el destornillador en la luz del tornillo de interferencia absorbible para implantar correctamente el tornillo. Es preciso asegurarse de alinear los lóbulos del destornillador con las ranuras del tornillo. Si no se consigue un acoplamiento completo, puede producirse la rotura del implante. Examine el destornillador antes de acoplarlo al tornillo para asegurarse de que no presenta depresiones, arañazos ni muescas. Asegúrese de que el extremo no está doblado de forma que pueda impedir el acoplamiento del tornillo. La presencia de estos defectos aumenta el riesgo de rotura del tornillo.

c. La implantación femoral endoscópica requiere una alineación paralela del túnel femoral, la punta del destornillador y el tornillo. Una alineación incorrecta aumenta el riesgo de rotura del tornillo.

d. Para cambiar de posición el tornillo se requiere la inserción coaxial del destornillador, la alineación correcta de los lóbulos del destornillador con las ranuras del tornillo y un acoplamiento completo del destornillador y el tornillo. La correcta posición del injerto y la colocación paralela de la guía antes de la inserción del tornillo reducen el riesgo de rotura del tornillo. Si el acoplamiento del destornillador y el tornillo no es completo o la alineación entre ambos no es correcta, el riesgo de rotura del tornillo aumenta.


14. Todas las personas que se encuentren en el quirófano deberán llevar una protección ocular adecuada.

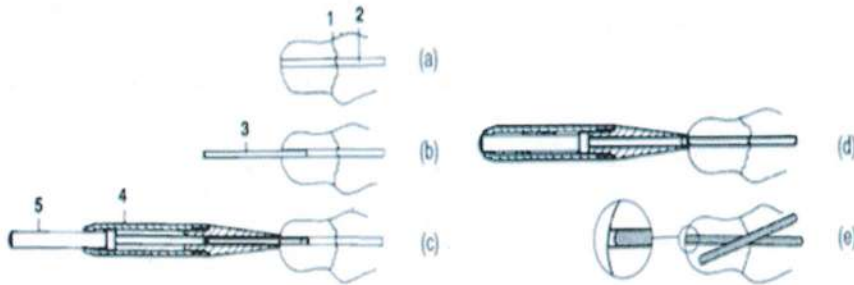
INSTRUCCIONES DE USO/TÉCNICA QUIRÚRGICA

Al igual que con otros métodos de fijación interna:

- Anestesia local, regional o general adecuada.
- Condiciones asépticas.
- Exposición adecuada.
- Control por rayos X.
- Se recomienda administrar antibióticos perioperatorios.


MATIAS CRESCENTE
Presidente
South America Implants S.A.


Alejandro Giordanengo
M.P. 13972
Director Técnico
South America Implants S.A.



1. Realice una buena alineación de la fractura (1), fije la fractura con pinzas y taladre un orificio adecuado (2) a través del lugar de la fractura (Fig. a). Para no excederse al taladrar, evite el escariado múltiple con la broca de taladro.

2. Inserte en el orificio un implante (3) presionando con la mano (Fig. b). Introduzca una aguja de 10-70 mm de longitud 1 ó 2 centímetros en el orificio. Si el canal de taladro parece muy estrecho, irrigue con suero fisiológico (NaCl). Si la aguja está adecuadamente introducida en el agujero, empuje el cilindro aplicador (4) hacia la aguja y presione el eje aplicador (5) para que entre en contacto con el implante. (Fig. c). Debe utilizarse el aplicador apropiado para asegurar la inserción adecuada del implante en el orificio que se ha taladrado.

3. Golpee ligeramente el eje aplicador hacia el cilindro de manera que la aguja entre totalmente en el orificio de taladrado (Fig. d). Si es necesario, pueden hacerse dos o más orificios con agujas de fijación (dependiendo de la naturaleza y tamaño de la fractura) (Fig. e).

Cuando se usen implantes en forma intraarticular, debe empujarse el extremo proximal de la aguja hasta el límite del cartílago del hueso (= 1 ó 2 mm por debajo de la superficie del cartílago de la articulación). Este procedimiento reduce considerablemente el riesgo de sinovitis. Si se siguen las instrucciones de terapia postoperatoria, normalmente serán suficientes 1 ó 2 agujas. Si la fijación es estable, no serán necesarias más agujas para mayor seguridad. A criterio del cirujano, pueden tomarse radiografías antes de cerrar la herida. Si la fijación es buena, ciérrela en capas aplicando los principios estándar de ortopedia y traumatología. Resulta esencial la hemostasia y el cierre primario completo de la piel sobre el lugar del implante. Después de la operación debe usarse una escayola de yeso con almohadilla o un vendaje. No se podrá apoyar peso ni hacer otras actividades con la extremidad operada durante 3 semanas. Al cabo de este período, debe practicarse un examen radiológico y aplicarse una nueva escayola de yeso o vendaje. La autorización para el apoyo de peso total o parcial, para realizar otras actividades y para la retirada final del yeso o el vendaje después del examen, etc., dependen del tipo concreto de fractura.

MATIAS CRESCENTE
Presidente
South America Implants S.A.

EMBALAJE, ETIQUETADO Y ESTERILIZACIÓN

1. Los dispositivos se proporcionan esterilizados, en cajas que incluyen un (1) tornillo en paquetes de unidades individuales. Sólo se deben utilizar si el embalaje y el etiquetado originales están intactos.

Alejandro Sigurdanengo
M.P. 13972
Director Técnico
South America Implants S.A.



2. Almacene los dispositivos a temperatura ambiente (<40 °C/104 °F).



3. Los implantes NO DEBEN VOLVER A ESTERILIZARSE CON NINGÚN MÉTODO. Es de un solo uso. No se ha constatado la capacidad de limpiar y volver a esterilizar con eficacia este dispositivo de un solo uso, y su reutilización puede afectar negativamente al rendimiento, a la seguridad y/o a la esterilidad del mismo.



4. El instrumental se suministra no estéril y se sugiere la **Esterilización por vapor**.

Prepare los instrumentos de manera que todas las superficies tengan contacto directo con el vapor. Los instrumentos articulados y con cierres tipo "luer" deben estar en posición de abierto para esterilizarlos. Siempre que sea posible, desmonte los instrumentos.

Método	Ciclo	Temperatura	Exposición
Vapor (cubierto/no cubierto)	Prevacío	270°F (132°C)	3 minutos
Vapor (cubierto/no cubierto)	Gravedad	270°F (132°C)	10 minutos

Alejandro Giordano
M.P. 13972
Director Técnico
South America Implants S.A.

MATIAS CRESCENTE
Presidente
South America Implants S.A.



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
2018 - Año del Centenario de la Reforma Universitaria

Hoja Adicional de Firmas
Anexo

Número:

Referencia: 1-47-3110-1641-18-7

El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 9 pagina/s.



Ministerio de Salud
Secretaría de Regulación
y Gestión Sanitaria
A.N.M.A.T.

CERTIFICADO DE AUTORIZACIÓN E INSCRIPCIÓN

Expediente Nº: 1-47-3110-1641-18-7

La Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT) certifica que de acuerdo con lo solicitado por SOUTH AMERICA IMPLANTS S.A., se autoriza la inscripción en el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica (RPPTM), de un nuevo producto con los siguientes datos identificatorios característicos:

Nombre descriptivo: ARTROSCOPIA DE RODILLA BIOABSORBIBLE.

Código de identificación y nombre técnico UMDNS: 16-027 Sistemas Ortopédicos de Fijación Interna.

Marca(s) de (los) producto(s) médico(s): ConMed® Linvatec®.

Clase de Riesgo: IV.

Indicación/es autorizada/s:

Proporcionar fijación de interferencia en la reconstrucción de los ligamentos cruzados anterior y posterior utilizando injertos de hueso-tendón-hueso y para la fijación femoral y/o tibial en la reconstrucción del ligamento cruzado anterior utilizando un injerto de tejido blando. La implantación del tornillo de interferencia se realiza mediante artroscopia o artrotomía.

Para unir el tejido blando al hueso en los procedimientos quirúrgicos ortopédicos.

1

Para la fijación de fragmentos de huesos fracturados sin apoyo de peso, osteotomías y artrodesis, por ejemplo en la fijación de fragmentos apicales, fragmentos osteocondrales y fragmentos de huesos esponjosos sin apoyo de peso en presencia de un dispositivo ortopédico y/o inmovilización adecuados.

Modelo/s:

IMPLANTES:

121510-SMART PIN, DIAMETER 1.5 X 10MM - SMART PIN, DIÁMETRO 1,5 X 10MM

121520-SMART PIN, DIAMETER 1.5 X 20MM - SMART PIN, DIÁMETRO 1,5 X 20MM

121530-SMART PIN, DIAMETER 1.5 X 30MM - SMART PIN, DIÁMETRO 1,5 X 30MM

121540-SMART PIN, DIAMETER 1.5 X 40MM - SMART PIN, DIÁMETRO 1,5 X 40MM

121550-SMART PIN, DIAMETER 1.5 X 50MM - SMART PIN, DIÁMETRO 1,5 X 50MM

121560-SMART PIN, DIAMETER 1.5 X 60MM - SMART PIN, DIÁMETRO 1,5 X 60MM

121570-SMART PIN, DIAMETER 1.5 X 70MM - SMART PIN, DIÁMETRO 1,5 X 70MM

122020-SMART PIN, DIAMETER 2.0 X 20MM - SMART PIN, DIÁMETRO 2,0 X 20MM

122025-SMART PIN, DIAMETER 2.0 X 25MM - SMART PIN, DIÁMETRO 2,0 X 25MM

122030-SMART PIN, DIAMETER 2.0 X 30MM - SMART PIN, DIÁMETRO 2,0 X 30MM

122035-SMART PIN DIAMETER 2.0 x 35MM - SMARTPIN, DIÁMETRO 2,0 X 35MM

122040-SMART PIN DIAMETER 2.0 X 40MM - SMARTPIN, DIÁMETRO 2,0 X X40MM

122050-SMART PIN DIAMETER 2.0 X 50MM - SMARTPIN, DIÁMETRO 2,0 X 50MM

122060-SMART PIN DIAMETER 2.0 X 60MM - SMARTPIN, DIÁMETRO 2,0 X X60MM

122070-SMARTPIN DIAMETER 2.0 X 70MM - SMARTPIN, DIÁMETRO 2,0 X 70MM

1



Ministerio de Salud
Secretaría de Regulación
y Gestión Sanitaria
A.N.M.A.T.

231020M5-GENESYS MATRYX 10.0 X 20 MM INTERFERENCE SCREW - TORNILLO
INTERFERENCIAL GENESYS MATRYX 10,0 X 20MM

231025M5-GENESYS MATRYX 10.0 X 25 MM INTERFERENCE SCREW - TORNILLO
INTERFERENCIAL GENESYS MATRYX 10,0 X 25MM

231030M5-GENESYS MATRYX 10.0 X 30 MM INTERFERENCE SCREW - TORNILLO
INTERFERENCIAL GENESYS MATRYX 10,0 X 30MM

231035M5-GENESYS MATRYX 10.0 X 35 MM INTERFERENCE SCREW - TORNILLO
INTERFERENCIAL GENESYS MATRYX 10,0 X 35MM

231120M5-GENESYS MATRYX 11.0 X 20 MM INTERFERENCE SCREW - TORNILLO
INTERFERENCIAL GENESYS MATRYX 11,0 X 20MM

231125M5-GENESYS MATRYX 11.0 X 25 MM INTERFERENCE SCREW -TORNILLO
INTERFERENCIAL GENESYS MATRYX 11,0 X 25MM

231130M5-GENESYS MATRYX 11.0 X 30 MM INTERFERENCE SCREW - TORNILLO
INTERFERENCIAL GENESYS MATRYX 11,0 X 30MM

231135M5-GENESYS MATRYX 11.0 X 35 MM INTERFERENCE SCREW - TORNILLO
INTERFERENCIAL GENESYS MATRYX 11,0 X 35MM

235015M5-GENESYS MATRYX 5.0 X 15 MM INTERFERENCE SCREW - TORNILLO
INTERFERENCIAL GENESYS MATRYX 5,0 X 15MM

235020M5-GENESYS MATRYX 5.0 X 20 MM INTERFERENCE SCREW - TORNILLO
INTERFERENCIAL GENESYS MATRYX 5,0 X 20MM

1

235025M5-GENESYS MATRYX 5.0 X 25 MM INTERFERENCE SCREW - TORNILLO

INTERFERENCIAL GENESYS MATRYX 5,0 X 25MM

235030M5-GENESYS MATRYX 5.0 X 30 MM INTERFERENCE SCREW - TORNILLO

INTERFERENCIAL GENESYS MATRYX 5,0 X 30MM

235515M5-GENESYS MATRYX 5.5 X 15 MM INTERFERENCE SCREW - TORNILLO

INTERFERENCIAL GENESYS MATRYX 5,5 X 15MM

235520M5-GENESYS MATRYX 5.5 X 20 MM INTERFERENCE SCREW - TORNILLO

INTERFERENCIAL GENESYS MATRYX 5,5 X 20MM

235525M5-GENESYS MATRYX 5.5 X 25 MM INTERFERENCE SCREW - TORNILLO

INTERFERENCIAL GENESYS MATRYX 5,5 X 25MM

235530M5-GENESYS MATRYX 5.5 X 30 MM INTERFERENCE SCREW - TORNILLO

INTERFERENCIAL GENESYS MATRYX 5,5 X 30MM

236015M5-GENESYS MATRYX 6.0 X 15 MM INTERFERENCE SCREW - TORNILLO

INTERFERENCIAL GENESYS MATRYX 6,0 X 15MM

236020M5-GENESYS MATRYX 6.0 X 20 MM INTERFERENCE SCREW - TORNILLO

INTERFERENCIAL GENESYS MATRYX 6,0 X 20MM

236025M5-GENESYS MATRYX 6.0 X 25 MM INTERFERENCE SCREW - TORNILLO

INTERFERENCIAL GENESYS MATRYX 6,0 X 25MM

236030M5-GENESYS MATRYX 6.0 X 30 MM INTERFERENCE SCREW - TORNILLO

INTERFERENCIAL GENESYS MATRYX 6,0 X 30MM

236515M5-GENESYS MATRYX 6.5 X 15 MM INTERFERENCE SCREW - TORNILLO

INTERFERENCIAL GENESYS MATRYX 6,5 X 15MM

1



Ministerio de Salud
Secretaría de Regulación
y Gestión Sanitaria
A.N.M.A.T.

236520M5-GENESYS MATRYX 6.5 X 20 MM INTERFERENCE SCREW - TORNILLO
INTERFERENCIAL GENESYS MATRYX 6,5 X 20MM

236525M5-GENESYS MATRYX 6.5 X 25 MM INTERFERENCE SCREW - TORNILLO
INTERFERENCIAL GENESYS MATRYX 6,5 X 25MM

236530M5-GENESYS MATRYX 6.5 X 30 MM INTERFERENCE SCREW - TORNILLO
INTERFERENCIAL GENESYS MATRYX 6,5 X 30MM

237020M5-GENESYS MATRYX 7.0 X 20 MM INTERFERENCE SCREW - TORNILLO
INTERFERENCIAL GENESYS MATRYX 7,0 X 20MM

237025M5-GENESYS MATRYX 7.0 X 25 MM INTERFERENCE SCREW - TORNILLO
INTERFERENCIAL GENESYS MATRYX 7,0 X 25MM

237030M5-GENESYS MATRYX 7.0 X 30 MM INTERFERENCE SCREW - TORNILLO
INTERFERENCIAL GENESYS MATRYX 7,0 X 30MM

238020M5-GENESYS MATRYX 8.0 X 20 MM INTERFERENCE SCREW - TORNILLO
INTERFERENCIAL GENESYS MATRYX 8,0 X 20MM

238025M5-GENESYS MATRYX 8.0 X 25 MM INTERFERENCE SCREW - TORNILLO
INTERFERENCIAL GENESYS MATRYX 8,0 X 25MM

238030M5-GENESYS MATRYX 8.0 X 30 MM INTERFERENCE SCREW - TORNILLO
INTERFERENCIAL GENESYS MATRYX 8,0 X 30MM

238035M5-GENESYS MATRYX 8.0 X 35 MM INTERFERENCE SCREW - TORNILLO
INTERFERENCIAL GENESYS MATRYX 8,0 X 35MM

A

239020M5-GENESYS MATRYX 9.0 X 20 MM INTERFERENCE SCREW - TORNILLO
INTERFERENCIAL GENESYS MATRYX 9,0 X 20MM

239025M5-GENESYS MATRYX 9.0 X 25 MM INTERFERENCE SCREW - TORNILLO
INTERFERENCIAL GENESYS MATRYX 9,0 X 25MM

239030M5-GENESYS MATRYX 9.0X 30 MM INTERFERENCE SCREW - TORNILLO
INTERFERENCIAL GENESYS MATRYX 9,0 X 30MM

239035M5-GENESYS MATRYX 9.0 X 35 MM INTERFERENCE SCREW - TORNILLO
INTERFERENCIAL GENESYS MATRYX 9,0 X 35MM

531516-SMARTNAIL DIAMETER 1.5 X 16 MM - SMARTNAIL DIÁMETRO 1,5 X 16 MM

531520-SMARTNAIL DIAMETER 1.5 X 20MM - SMARTNAIL DIÁMETRO 1,5 X 20MM

531525-SMARTNAIL DIAMETER 1.5 X 25MM - SMARTNAIL DIÁMETRO 1,5 X 25MM

532416-SMARTNAIL DIAMETER 2.4 X 16MM - SMARTNAIL DIÁMETRO 2,4 X 16MM

532425-SMARTNAIL DIAMETER 2.4 X 25MM - SMARTNAIL DIÁMETRO 2,4 X 25MM

532435-SMARTNAIL DIAMETER 2.4 X 35MM - SMARTNAIL DIÁMETRO 2,4 X 35MM

532445-SMARTNAIL DIAMETER 2.4 X 45MM - SMARTNAIL DIÁMETRO 2,4 X 45MM

8536-HiFi SUTURE WITH DOUBLE ARMED MENISCAL NEEDLES - SUTURA HI-FI CON
AGUJAS PARA REPARACIÓN DE MENISCOS DE DOS BRAZOS

8719-PINSLEEVE, PCG, LASER ETCH - FUNDA DE PERNO, PCG, CON GRABADO
LÁSER

8720-9MM RECTANGULAR PATELLAR TENDOR GRAFT TEMPLATE - PLANTILLA DE
INJERTO DE TENDÓN ROTULIANO RECTANGULAR, 9MM

1



Ministerio de Salud
Secretaría de Regulación
y Gestión Sanitaria
A.N.M.A.T.

8722-10MM RECTANGULAR PATELLAR TENDON GRAFT TEMPLATE - PLANTILLA DE
INJERTO DE TENDÓN ROTULIANO RECTANCULAR, 10MM

8724-11MM RECTANGULAR PATELLAR TENDON GRAFT TEMPLATE - PLANTILLA DE
INJERTO DE TENDÓN ROTULIANO RECTANCULAR, 11MM

8726-12MM RECTANGULAR PATELLAR TENDON GRAFT TEMPLATE - PLANTILLA DE
INJERTO DE TENDÓN ROTULIANO RECTANCULAR, 12MM

8731-PINN-ACL CRUCIATE GUIDE - GUÍA PARA LIGAMENTOS CRUZADOS PINN-ACL

8777-ACL BONE PLUG - TAPÓN ÓSEO LCA

8820-ANATOMIC ACL DISPOSABLE KIT - KIT DESCARTABLE PARA LIGAMENTO
CRUZADO ANTERIOR, ANATÓMICO

8821-UNIVERSAL ACL DISPOSABLE KIT - KIT DESCARTABLE PARA LIGAMENTO
CRUZADO ANTERIOR, UNIVERSAL

901201-CONMED MIXING AND DELIVERY KIT - KIT DE MEZCLA Y ADMINISTRACIÓN
CONMED

AA1520-07-K-WIRE, 1.5MM X 170MM, 2 EA - ALAMBRE KIRSCHNER, 1,5MM X
170MM, CANTIDAD 2

BXS6000-1.5MM KIT, K-WIRE, DIAMETER 1.5L 114.3 MM , QTY 2 - ALAMBRE
KIRCHNER 1,5MM, DIÁMETRO 1,5 X 114,3 MM, CANTIDAD 2

BXS6114-1.5MM BONE FIXATION KIT, DIAMETER 1.5 X 14MM - KIT PARA FIJACIÓN
ÓSEA 1,5MM, DIÁMETRO 1,5 X 14MM

A

BXS6116-1.5MM BONE FIXATIONN KIT, DIAMETER 1.5 X 16MM - KIT PARA FIJACIÓN ÓSEA 1,5MM, DIÁMETRO 1,5 X 16MM

BXS6118-1.5MM BONE FIXATION KIT, DIAMETER 1.5 X 18MM - KIT PARA FIJACIÓN ÓSEA, DIÁMETRO 1,5 X 18MM

BXS6120-1.5MM BONE FIXATION KIT, DIAMETER 1.5 X 20MM - KIT PARA FIJACIÓN ÓSEA, DIÁMETRO 1,5 X 20MM

BXS6125-1.5MM BONE FIXATION KIT, DIAMETER 1.5 X 25MM - KIT PARA FIJACIÓN ÓSEA 1,5MM, DIÁMETRO 1,5 X 25MM

BXS6216-1.5MM BONE FIXATION KIT, DIAMETER 1.5 X 16MM, QTY 2 - KIT PARA FIJACIÓN ÓSEA 1,5MM, DIÁMETRO 1,5 X 16MM, CANTIDAD 2

BXS6218-1.5MM BONE FIXATION KIT, DIAMETER 1.5 X 18MM, QTY 2 - KIT PARA FIJACIÓN ÓSEA 1,5MM, DIÁMETRO 1,5 X 18MM, CANTIDAD 2

BXS6220-1.5MM BONE FIXATION KIT, DIAMETER 1.5 X 20MM, QTY 2 - KIT PARA FIJACIÓN ÓSEA 1,5MM, DIÁMETRO 1,5 X 20MM, CANTIDAD 2

BXS6225-1.5MM BONE FIXATION KIT, DIAMETER 1.5 X 25MM, QTY 2 - KIT PARA FIJACIÓN ÓSEA 1,5MM, DIÁMETRO 1,5 X 25MM, CANTIDAD 2

C8010-BIOSCREW 7MM X 20MM BIOABSORBABLE INTERFERENCE SCREW - TORNILLO INTERFERENCIAL BIOABSORBIBLE BIOSCREW 7MM X 20MM

C8011-BIOSCREW 7MM X 25MM BIOABSORBABLE INTERFERENCE SCREW - TORNILLO INTERFERENCIAL BIOABSORBIBLE BIOSCREW 7MM X 25MM

C8012-BIOSCREW 7MM X 30MM BIOABSORBABLE INTERFERENCE SCREW - TORNILLO INTERFERENCIAL BIOABSORBIBLE BIOSCREW 7MM X 30MM





Ministerio de Salud
Secretaría de Regulación
y Gestión Sanitaria
A.N.M.A.T.

C8013-BIOSCREW 9MM X 20MM BIOABSORBABLE INTERFERENCE SCREW -
TORNILLO INTERFERENCIAL BIOABSORBIBLE BIOSCREW 9MM X 20MM

C8014-BIOSCREW 9MM X 25MM BIOABSORBABLE INTERFERENCE SCREW -
TORNILLO INTERFERENCIAL BIOABSORBIBLE BIOSCREW 9MM X 25MM

C8015-BIOSCREW 9MM X 30MM BIOABSORBABLE INTERFERENCE SCREW -
TORNILLO INTERFERENCIAL BIOABSORBIBLE BIOSCREW 9MM X 30MM

C8017-BIOSCREW 8MM X 20MM BIOABSORBABLE INTERFERENCE SCREW -
TORNILLO INTERFERENCIAL BIOABSORBIBLE BIOSCREW 8MM X 20MM

C8018-BIOSCREW 8MM X 25MM BIOABSORBABLE INTERFERENCE SCREW -
TORNILLO INTERFERENCIAL BIOABSORBIBLE BIOSCREW 8MM X 25MM

C8019-BIOSCREW 8MM X 30MM BIOABSORBABLE INTERFERENCE SCREW -
TORNILLO INTERFERENCIAL BIOABSORBIBLE BIOSCREW 8MM X 30MM

C8022-BIOSCREW 10MM X 25MM BIOABSORBABLE INTERFERENCE SCREW -
TORNILLO INTERFERENCIAL BIOABSORBIBLE BIOSCREW 10MM X 25MM

C8023-BIOSCREW 10MM X 30MM BIOABSORBABLE INTERFERENCE SCREW -
TORNILLO INTERFERENCIAL BIOABSORBIBLE BIOSCREW 10MM X 30MM

C8024-BIOSCREW 11MM X 25MM, BIOABSORBABLE INTERFERENCE SCREW -
TORNILLO INTERFERENCIAL BIOABSORBIBLE BIOSCREW 11MM X 25MM

C8025-BIOSCREW 11MM X 30MM BIOABSORBABLE INTERFERENCE SCREW -
TORNILLO INTERFERENCIAL BIOABSORBIBLE BIOSCREW 11MM X 30MM

✓

C8027-BIOSCREW XTRALOK 9MM X 35MM - VIOLET BIOABSORBABLE
INTERFERENCE SCREW, VIOLET - TORNILLO BIOABSORBIBLE BIOSCREW XTRALOK
9MM X 35MM - VIOLETA

C8028-BIOSCREW XTRALOK 10MM X 35MM - VIOLET BIOABSORBABLE
INTERFERENCE SCREW, VIOLET - TORNILLO BIOABSORBIBLE BIOSCREW XTRALOK
10MM X 35MM - VIOLETA

C8029-BIOSCREW XTRALOK 11MM X 35MM - VIOLET BIOABSORBABLE
INTERFERENCE SCREW, VIOLET - TORNILLO BIOABSORBIBLE BIOSCREW XTRALOK
11MM X 35MM - VIOLETA

C8030-BIOSCREW 7MM X 20MM BIOABSORBABLE FEMORAL INTERFERENCE SCREW
- TORNILLO FEMORAL BIOABSORBIBLE BIOSCREW 7MM X 20MM

C8031-BIOSCREW 7MM X 25MM BIOABSORBABLE FEMORAL INTERFERENCE SCREW
- TORNILLO FEMORAL BIOABSORBIBLE BIOSCREW 7MM X 25MM

C8032-BIOSCREW 7MM X 30MM BIOABSORBABLE FEMORAL INTERFERENCE SCREW
- TORNILLO FEMORAL BIOABSORBIBLE BIOSCREW 7MM X 30MM

C8033-BIOSCREW 9MM X 20MM BIOABSORBABLE FEMORAL INTERFERENCE SCREW
- TORNILLO FEMORAL BIOABSORBIBLE BIOSCREW 9MM X 20MM

C8034-BIOSCREW 9MM X 25MM BIOABSORBABLE FEMORAL INTERFERENCE SCREW
- TORNILLO FEMORAL BIOABSORBIBLE BIOSCREW 9MM X 25MM

C8035-BIOSCREW 9MM X 30MM BIOABSORBABLE FEMORAL INTERFERENCE SCREW
- TORNILLO FEMORAL BIOABSORBIBLE BIOSCREW 9MM X 30MM

A



Ministerio de Salud
Secretaría de Regulación
y Gestión Sanitaria
A.N.M.A.T.

C8037-BIOSCREW 8MM X 20MM BIOABSORBABLE FEMORAL INTERFERENCE SCREW

- TORNILLO FEMORAL BIOABSORBIBLE BIOSCREW 8MM X 20MM

C8038-BIOSCREW 8MM X 25MM BIOABSORBABLE FEMORAL INTERFERENCE SCREW

- TORNILLO FEMORAL BIOABSORBIBLE BIOSCREW 8MM X 25MM

C8039-BIOSCREW 8MM X 30MM BIOABSORBABLE FEMORAL INTERFERENCE SCREW

- TORNILLO FEMORAL BIOABSORBIBLE BIOSCREW 8MM X 30MM

C8040-BIOSCREW XTRALOK 9MM X 40MM - VIOLET, BIOABSORBABLE
INTERFERENCE SCREW, VIOLET - TORNILLO BIOABSORBIBLE BIOSCREW XTRALOK

9MM X 40MM - VIOLETA

C8041-BIOSCREW XTRALOK 10MM X 40MM - VIOLET, BIOABSORBABLE
INTERFERENCE SCREW, VIOLET - TORNILLO BIOABSORBIBLE BIOSCREW XTRALOK

10MM X 40MM - VIOLETA

C8042-BIOSCREW XTRALOK 11MM X 40MM - VIOLET, BIOABSORBABLE
INTERFERENCE SCREW, VIOLET - TORNILLO BIOABSORBIBLE BIOSCREW XTRALOK

11MM X 40MM - VIOLETA

C8043-BIOSCREW XTRALOK 8 X 40MM - VIOLET, BIOABSORBABLE INTERFERENCE
SCREW, VIOLET - TORNILLO BIOABSORBIBLE XTRALOK 8MM X 40MM - VIOLETA

C8044-BIOSCREW XTRALOK 8 X 35MM - VIOLET, BIOABSORBABLE INTERFERENCE
SCREW, VIOLET - TORNILLO XTRALOK 8MM X 35MM - VIOLETA, TORNILLO

BIOABSORBIBLE

1

CPH-8000-8MM PINN-ACL CROSS PIN SYSTEM, GRAFT HARNESS WITH CANNULA -
SISTEMA PINN-ACL CROSSPIN 8MM, ARNÉS DE INJERTO CON CÁNULA

CPH-9000-9MM PINN-ACL CROSSPIN SYSTEM, GRAFT HARNESS WITH CANNULA -
SISTEMA PINN-ACL CROSSPIN, 9MM ARNÉS DE INJERTO CON CÁNULA

CPP-4015-PINN-ACL CROSSPIN SYSTEM, 40MM (15MM) CROSSPIN - SISTEMA
PINN-ACL, 40MM (15MM) CROSSPIN

CPP-4520-PINN-ACL CROSSPIN SYSTEM, 45MM (20MM) CROSSPIN - SISTEMA
PINN-ACL, 45MM (20MM) CROSSPIN

CPP-5025-PINN-ACL CROSSPIN SYSTEM, 50MM (25MM) CROSSPIN - SISTEMA
PINN-ACL, 50MM (25MM) CROSSPIN

KS-ALB-GRAFTMAX BUTTON ALB (ADJUSTABLE LOOP BUTTON) - BOTÓN ALB
(BOTÓN CON BUCLE AJUSTABLE) GRAFTMAX

KS-BCA-GRAFTMAX BUTTON CRADLE - EXTENSOR DEL BOTÓN GRAFTMAX

KS-BTB-GRAFTMAX BUTTON BTB (BONE TENDON BONE) - BOTÓN BTB (HUESO
TENDÓN HUESO) GRAFTMAX

MR003C-SEQUENT MENISCAL REPAIR DEVICE, CURVED NEEDLE, 3 IMPLANTS -
DISPOSITIVO PARA REPARACIÓN DE MEÑISCOS SEQUENT, AGUJA CURVA, 3
IMPLANTES

MR004C-SEQUENT MENISCAL REPAIR DEVICE, CURVED NEEDLE, 4 IMPLANTS -
DISPOSITIVO PARA REPARACIÓN DE MEÑISCOS SEQUENT, AGUJA CURVA, 4
IMPLANTES



2023

2023



Ministerio de Salud
Secretaría de Regulación
y Gestión Sanitaria
A.N.M.A.T.

MR007C-SEQUENT MENISCAL REPAIR DEVICE, CURVED NEEDLE, 7 IMPLANTS -
DISPOSITIVO PARA REPARACIÓN DE MEÑISCOS SEQUENT, AGUJA CURVA, 7
IMPLANTES

TMS70-7/8MM GENESYS MATRYX/MATRYX INTERREFERENCE SCREW TAP, SHORT
MODULAR- MACHO ROSCADOR PARA TORNILLO INTERFERENCIAL MATRIX, 7/8MM

TS8850-CONCEPT GRÁFIX TENDON STRIPPER, 7.0MM - SEPARADOR DE TENDONES
CONCEPT GRAFIX, 7,0MM

INSTRUMENTAL ASOCIADO

Período de vida útil: 3 (tres) años.

Forma de presentación: envase unitario.

Método de esterilización: RADIACIÓN/ ETO.

Condición de uso: Venta exclusiva a profesionales e instituciones sanitarias

Nombre del fabricante: CONMED CORPORATION

Lugar/es de elaboración: 525 French Road, Utica, New York, Estados Unidos, 13502.

Se extiende el presente Certificado de Autorización e Inscripción del PM-2022-
73, con una vigencia de cinco (5) años a partir de la fecha de la Disposición
autorizante.

Expediente Nº 1-47-3110-1641-18-7

Disposición Nº

7283

23 JUL 2018

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