



DISPOSICIÓN N° 7036

BUENOS AIRES, 26 JUN. 2017

VISTO el Expediente N° 1-47-3110-000291-16-8 del Registro de esta Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones VILLALBA HNOS IMPLANTES 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.

E *1*



*Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas
Regulación e Institutos
ANMAT*

DISPOSICIÓN N° 7036

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por el Decreto N° 1490/92 y 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 Villalba®, nombre descriptivo Implante de rodilla y nombre técnico Prótesis, de articulación de rodilla, de acuerdo con lo solicitado por VILLALBA HNOS IMPLANTES 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 593 a 594 y 602 a 608 respectivamente.

ARTÍCULO 3º.- En los rótulos e instrucciones de uso autorizados deberá figurar la leyenda: Autorizado por la ANMAT PM-1553-134, 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.

C 1



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

DISPOSICIÓN N° 7036

ARTÍCULO 5º.- Regístrese. Inscríbase 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° 1-47-3110-000291-16-8

DISPOSICIÓN N° 7036

LA

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



26 JUN. 2017

7036
REGISTRO DE PRODUCTO
PROTESIS DE RODILLA



7. INSTRUCCIONES DE USO

Las indicaciones contenidas en los rótulos son mencionadas nuevamente en las instrucciones de uso con el propósito de evitar confusiones por la pérdida o deterioro de las etiquetas exteriores.

El modelo de las instrucciones de uso contiene la siguiente información, cuando corresponda.

- **Producto:** "Prótesis de Rodilla"
- **Marca:** "VILLALBA"
- **Modelo:** *El modelo se indica en el rotulo.*
- **Código:** *Se indica el código del producto en el rotulo.*
- **Código Barra:** *Se indica el código de barra del producto en el rotulo.*
- **Sticker:** *Se indica el STICKER del producto en el rotulo, que debe utilizar le profesional para dejar evidencia del producto implantado.*
- **Esterilidad:** "ESTERIL-EO"
Se indica que el producto es estéril y su método de esterilización (ETO – Óxido de Etileno).
- **Propiedades:** *Se indican las dimensiones del producto.*
- **Símbolos:** *Se indican diferentes símbolos de reconocimiento internacional que informan datos del producto.*
- **Fabricante:** VILLALBA HNOS. IMPLANTES S.A.
Fray M. Esquiú 4548/54 (1678), Caseros
Pcia. de Buenos Aires – Argentina
T. 54-11- 4750-5409 (líneas rotativas)
e-mail: administracion@implantesvillalba.com.ar
- **Director Técnico:** Haydeé Martínez Boronat
Farmacéutica M.P. 8179
- **Registro:** "Autorizado por la ANMAT PM-1553-134"
- **Condición de venta:** Venta exclusiva a profesionales e instituciones sanitarias

7.1. INDICACIONES GENERALES

El modelo de las instrucciones de uso contiene todas las informaciones contempladas en el ROTULO.

El producto fue diseñado para ofrecer las prestaciones que el fabricante menciona en el mismo, en su rótulo y en sus instrucciones de uso.

En las instrucciones de uso se indica:

- 1- Los avances en la técnica han proporcionado al profesional, un medio de brindar soluciones a las distintas patologías de los pacientes.
- 2- Aunque con esta técnica se consigue un alto porcentaje de eficacia, no se puede esperar que soporten niveles de motricidad y exigencias de un hueso normal.

Utilizando prótesis de rodilla el profesional debe tener en cuenta lo siguiente:

Registro de Producto según Disposición ANMAT 2318/02

VILLALBA Hnos. Implantes S.A.
Lic. TERESA ANA DI SCALA
APODERADA

HAYDEÉ MARTÍNEZ BORONAT
DIRECTORA TÉCNICA
FARM. MAT. PROV. 8179



- a) La elección del implante adecuado es sumamente importante para el éxito del reemplazo deseado.
 - b) El peso del paciente: Un paciente con exceso de peso podría provocar cargas inconvenientes para el implante.
- 3- La ocupación o actividad del paciente: Si el paciente tuviese una ocupación o actividad que implique tensión, esfuerzo muscular excesivo, o practicar deportes extremos, podría producir el fracaso del implante.
 - 4- Enfermedad mental, senilidad, alcoholismo: Estas pueden hacer que el paciente, con determinadas limitaciones mentales no tome las precauciones necesarias y que el implante falle.
 - 5- Enfermedades degenerativas: El proceso de estas enfermedades pueden disminuir la Vida útil del implante protésico. En este caso, se puede considerar esta opción como una técnica dilatoria, o alivio temporal.
 - 6- Intolerancia al material: Si se sospecha una posible intolerancia al material, es preciso realizar las pruebas pertinentes antes de elegir o implantar un material
 - 7- La correcta manipulación del implante: No se deberá golpear o rayar ningún componente de la prótesis, ya que esto puede convertirse en punto de fracaso del implante.

7.2. INSTALACIÓN DEL PRODUCTOS MÉDICOS

Este producto no se instala ni se combina con otro producto médico, solo se implanta.

Es colocado por el profesional en la cavidad quirúrgica.

7.3. SEGURIDAD Y CORRECTO FUNCIONAMIENTO DEL PRODUCTO MÉDICO

LA PRÓTESIS DE RODILLA es colocado en el cuerpo humano según las técnicas quirúrgicas conocidas por el profesional matriculado en la especialidad médica correspondiente.

7.4. RIESGOS RELACIONADOS CON LA IMPLANTACIÓN

Se indica en las instrucciones de uso que la prótesis de Rodilla tiene ciertas restricciones.

Es muy baja la incidencia de complicaciones luego de una cirugía, complicaciones serias, tales como la infección articular ocurren en un 2% de los pacientes.

No obstante, como en cualquier procedimiento quirúrgico mayor, los pacientes que son sometidos a reemplazo articular están en riesgo de ciertas complicaciones, la mayoría de las cuales pueden ser evitadas y/o tratadas con éxito.

Tales complicaciones pueden ser:

- **Infeción:** puede ocurrir una infección en la herida o en la región circundante a la nueva articulación. Esto puede suceder en el hospital, después que el paciente ha vuelto a su casa, o muchos años más tarde.
- **Coágulos:** Los coágulos pueden ser el resultado de varios factores que incluye la movilidad reducida del paciente luego de la cirugía, que consecuentemente disminuye el movimiento de la sangre.



CONTRAINDICACIONES

Los reemplazos articulares están contraindicados en:

- 1- Infecciones abiertas o focos distantes de infección que puedan provocar diseminación hacia el área implantada
- 2- Enfermedades progresivas que ocasionen destrucción articular o reabsorción de tejido óseo manifiesta en placas radiográficas
- 3- Pacientes con esqueleto inmaduro
- 4- Estado neuromuscular inadecuado en el área a implantar
- 5- Tejido óseo pobre o cobertura cutánea débil en el área articular.

CONDICIONES DE RIESGO DE FRACASO DE LA IMPLANTACION

- 1- Osteoporosis severa
- 2- Osteomalacia
- 3- Déficit severo de proteínas o desnutrición
- 4- Alteraciones en el metabolismo interviniente en la formación ósea
- 5- Diabetes severas

7.5. INSTRUCCIONES EN CASO DE ROTURA DEL ENVASE

Se indica en las instrucciones de uso que el producto se presenta en condición estéril, con una fecha de caducidad.

El producto será considerado ESTERIL, a menos que el envase exterior o embalaje interior haya sido abierto o se encuentre deteriorado. En este caso debe consultar con el fabricante o pedir su reposición.

- 1) NO REESTERILIZAR NUNCA UN PRODUCTO BAJO NINGÚN MÉTODO, A MENOS QUE HAYA SIDO CONSULTADO CON EL FABRICANTE.
- 2) NO ESTERILIZAR LOS COMPONENTES ENSAMBLADOS.

La esterilización de los implantes corre por cuenta de la firma VILLALBA.

El método utilizado en los ciclos de esterilización es ÓXIDO DE ETILENO.

La empresa cuenta con un área 10000 de lavado pre-esterilización y envasado de producto, una central de esterilización de última generación con el fin de conseguir una óptima capacidad de sus procesos (sal 10-6), bajo normas IRAM 37008-ISO 11135-ICS 11080-CNA 6515 e IRAM 37102-2.

7.6. REUTILIZACIÓN DEL PRODUCTO MÉDICO

No corresponde esta función al producto.

El implante está destinado a un único uso y se indica en su rótulo el símbolo correspondiente.

7.7. TRATAMIENTO O PROCEDIMIENTO ADICIONAL

El producto es implantado quirúrgicamente por un profesional capacitado.

Registro de Producto según Disposición ANMAT 2318/02

V. Teresa Ana Di Scala
VILLALBA Hnos. Implantes S.A.
Lic. TERESA ANA DI SCALA
APODERADA

[Signature]
38/84
LINDA DEJ. MARTINEZ BORONAT
DIRECTORA TÉCNICA
FARM. MAT. PROV. 8179



Las actividades previas de preparación del paciente antes de la colocación del implante son materia de conocimiento del profesional.

Se informa en las instrucciones de uso las particularidades referentes a la esterilización y condiciones de venta del producto.



ESTERILIZACIÓN

El producto será considerado ESTERIL, a menos que el envase exterior o embalaje interior haya sido abierto o se encuentre deteriorado. En este caso debe consultar con el fabricante o pedir su reposición.

- 1) NO REESTERILIZAR NUNCA UN PRODUCTO BAJO NINGÚN MÉTODO, A MENOS QUE HAYA SIDO CONSULTADO CON EL FABRICANTE.
- 2) NO ESTERILIZAR LOS COMPONENTES ENSAMBLADOS.

La esterilización de los implantes corre por cuenta de la firma VILLALBA.

El método utilizado en los ciclos de esterilización es ÓXIDO DE ETILENO.

La empresa cuenta con un área 10000 de lavado pre-esterilización y envasado de producto, una central de esterilización de última generación con el fin de conseguir una óptima capacidad de sus procesos (sal 10-6), bajo normas IRAM 37008-ISO 11135-ICS 11080-CNA 6515 e IRAM 37102-2.

PARAMETROS DEL PROCESO DE ESTERILIZACIÓN

Método: Óxido de etileno

Cámara de pre-acondicionamiento:

Temperatura: 47 °C Humedad relativa: 70 % Autoclave:

Temperatura: 55 °C

Tiempo de pre-acondicionamiento en cámara: 10 minutos

Tiempo de exposición del ETO: promedio 3 horas Tiempo de desgasificación: 60 a 100 pulsos

Tiempo de aireación: 8 a 10 horas

CONDICIONES DE VENTA

Venta exclusiva a profesionales e instituciones sanitarias.

7.8. CONDICIONES AMBIENTALES DEL PRODUCTO MÉDICO

El producto se presenta en forma estéril y debe ser utilizado en un ambiente que mantenga esta condición.



7.9. INSTRUCCIONES DE USO DEL INSTRUMENTAL

El instrumental mantiene las siguientes instrucciones:

INSTRUCCIONES DE USO

Instrumental Quirúrgico

"Venta Exclusiva a Profesionales e Instituciones Sanitarias"

1-Indicaciones.

Los instrumentos quirúrgicos traumatológicos reutilizables marca VILLALBA están diseñados para realizar la función específica como perforar, separar, cortar, agarrar, impactar, fresar, moldear, pinzar, fijar, impactar, etc. Los mismos deberán ser utilizados por un profesional especializado o a veces un(a) técnico habilitado; quiénes son los responsables del correcto uso para cumplimentar así con el propósito para el cual estos instrumentos fueron diseñados.

La selección y el uso adecuado del Instrumental quirúrgico son puntos esenciales para el éxito de la cirugía.

El material quirúrgico es REUTILIZABLE, por lo tanto, antes de cada uso debe ser lavado, enjuagado, secado y esterilizado. El método que se recomienda para proceder a realizar la esterilización es por AUTOCLAVE A VAPOR.

2- Contraindicaciones.

El producto está contraindicado para ser utilizado en pacientes con enfermedades agudas o crónicas sin tratamiento, con estado general comprometido, o si le ocasionara algún riesgo de vida al someterse a un procedimiento quirúrgico.

3- Advertencias.

Los elementos quirúrgicos deben ser manipulados únicamente por el profesional interviniente o su equipo de auxiliares o instrumentadores. Para una correcta utilización de nuestros productos se recomienda que el profesional se forme en las particularidades de su uso del instrumental marca VILLALBA.

Nuestra empresa organiza, cursos de formación, y capacitación donde se informa de las particularidades de cada uno de los componentes del instrumental quirúrgico, así como de su correcta utilización.

De esta manera se llegaría a óptimos resultados en el acto quirúrgico.

4- Precauciones.

El instrumental quirúrgico VILLALBA forma parte de un concepto global, habiéndose adecuado su diseño a los productos fabricados por Villalba Hnos. Implantes S.A., por tanto, la utilización de instrumental quirúrgico ajeno a la marca puede provocar un comportamiento no óptimo de nuestros productos. Los mismos deben ser usados sólo para la función para la cual fueron especificados.

Para el uso del instrumental quirúrgico se deberá tomar medidas estrictas de higiene y asepsia.

Todo el instrumental quirúrgico reutilizable marca VILLALBA se entrega limpio y NO estéril, debiéndose esterilizar antes de su uso, mediante el método indicado en el rótulo y en el instructivo de uso.

5- Efectos Adversos.

El uso inadecuado de los instrumentales quirúrgicos puede comprometer el óptimo resultado de la cirugía, generando graves consecuencias para el paciente.

6- Envase y Rotulado.

Los instrumentales quirúrgicos marca VILLALBA solo deberán ser aceptados por el profesional interviniente o personal idóneo

Registro de Producto según Disposición ANMAT 2318/02

VILLALBA Hnos. Implantes S.A.
Lic. TERESA ANA DI SCALA
APODERADA

40/84
HAYDEE MARTINEZ BORONAT
DIRECTORA TÉCNICA
FARM. MAT. PROV. 8179



de los nosocomios si poseen el empaquetado original realizado en nuestra empresa.

7- Condiciones de Limpieza.

7.1 Pre-limpieza.

Inmediatamente después de la cirugía, es necesario un prelavado para remover la materia orgánica visible o suciedad de gran tamaño, enjuagando el instrumental con agua estéril, debiéndose quitar de esta manera la mayoría de los líquidos sanguíneos y tejidos. El prelavado debe hacerse en área destinada para tal efecto y quién lo realice deberá utilizar siempre elementos de protección y seguridad (delantal, guantes gruesos, mascarilla y lentes protectores o artefactos existentes en el mercado para este fin).

7.2 Limpieza.

La mayoría del instrumental usado durante una cirugía quedan cubiertos de sangre, restos de grasa o de otros tejidos, líquidos orgánicos, toxinas y hasta de algún fármaco utilizado durante el procedimiento, además de otros agentes o materia sucia que adquieren después de la cirugía en el período en el que los materiales quedan resguardados en algún lugar mientras son llevados a esterilización.

Para prevenir la adhesión de las sustancias orgánicas y bacterias se recomienda realizar la limpieza del instrumental lo antes posible de finalizada la intervención quirúrgica. La limpieza del material quirúrgico involucra el uso de detergentes y diversos agentes limpiadores para eliminar la suciedad del instrumental.

Para dicha limpieza se deberá utilizar detergentes enzimáticos - limpiadores enzimáticos llamados así porque están formados por diversas enzimas, las cuales son sustancias bioquímicas, capaces de realizar la degradación de materia orgánica - y detergentes no iónicos con pH neutro. Estos no poseen acción corrosiva sobre el instrumental (metales y plásticos), capaces de saponificar las grasas, dispersar y suspender la suciedad, disolver y degradar cualquier materia orgánica, aún en lugares de difícil acceso. El lavado se hará utilizando agentes neutros de limpieza, cepillo de cerdas blandas, agua a temperatura entre 40-50 °C, y con el instrumental sumergido. Es importante observar en la limpieza manual, por ser el principal método de lavado de instrumental, que debe cumplir 4 fases como enjabonado del instrumental, fricción con un cepillo de cerdas no metálicas, enjuagado con agua destilada y secado con paños de libre de fibras. Esto implica que ningún instrumental se puede someter a desinfección y esterilización de alto nivel si no ha cumplido rigurosamente los pasos descriptos.

7.3 Enjuague.

Este procedimiento debe hacerse con agua blanda o desionizada, a fin de eliminar mejor los detergentes. La desionización elimina sales y partículas con cargas presentes en el agua común.

El agua excesivamente dura puede manchar los instrumentos quirúrgicos como así también el exceso de cloro. Se recomienda utilizar agua tratada para el lavado y posterior enjuague de dicho instrumental.

7.4 Secado.

Secar cuidadosamente el material con un paño limpio, un secado incorrecto puede ser causa de aparición de puntos de oxidación superficial en los productos.

Se deberá verificar que los instrumentales se encuentren perfectamente secos al ser envueltos para la esterilización, ya que si salen húmedos de la esterilización los mismos pueden contaminarse rápidamente al ser manipulados.

8. Esterilización.

Los instrumentales son entregados limpios, en su caja contenedora y protegidos con un film evitando de este modo la entrada de polvo en el transporte o apertura de los mismos. Estos llevan un rótulo con la identificación de NO ESTERIL, y deberán ser esterilizados antes de su uso.

El método recomendado es Esterilización por vapor de agua (AUTOCLAVE). El calor húmedo en forma de vapor saturado a presión es muy eficaz, para la destrucción de toda forma de vida microbiana incluso las esporas. La acción esterilizante se produce por el doble efecto del calor y de la humedad. El vapor penetra a través de las células ocasionando la muerte de las mismas.



7036

REGISTRO DE PRODUCTO PROTESIS DE BOMBA



Ventajas de este método.

Es el procedimiento más rápido, eficaz y seguro de los existentes a nivel hospitalario, es barato y no produce residuos tóxicos. Todo material que no se altere por este procedimiento se debe esterilizar por vapor de agua. Para que la esterilización sea eficaz, el vapor debe ser puro, no debe contener gases condensables y debe ser saturado, es decir estar en equilibrio con el agua a una determinada temperatura. En este sistema es necesario el contacto del vapor con todos los puntos del material esterilizar.

Se recomiendan los siguientes parámetros de procesos de esterilización para estos instrumentales:

- Esterilización por Vapor de Agua 121°
- Tiempo de contacto 15/20 minutos
- Tiempo de secado 45 minutos.

INFORMACIÓN Y CONTACTO

Autorizado A.N.M.A.T - P.M. N° 1553-134

Directora Técnica: Haydee Martínez Boronat - M.P.: 8179

Villalba Hnos. Implantes S.A

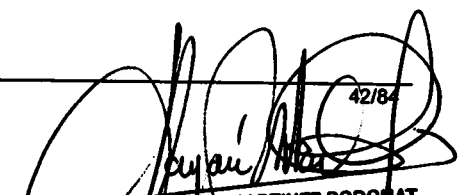
Administración y Fábrica: Fray Mamerto Esquiú N° 4548/54 - Caseros - Tres de Febrero - Pcia. de Buenos Aires - C.P. 1678 - Argentina

Tel: 54-11-47505409

administracion@implantesvillalba.com.ar

Registro de Producto según Disposición ANMAT 2318/02


VILLALBA Hnos. Implantes S.A.
Lic. TERESA ANA DI SCALA
APODERADA


42184
HAYDEE MARTINEZ BORONAT
DIRECTORA TÉCNICA
FARM. MAT. PROV. 8179



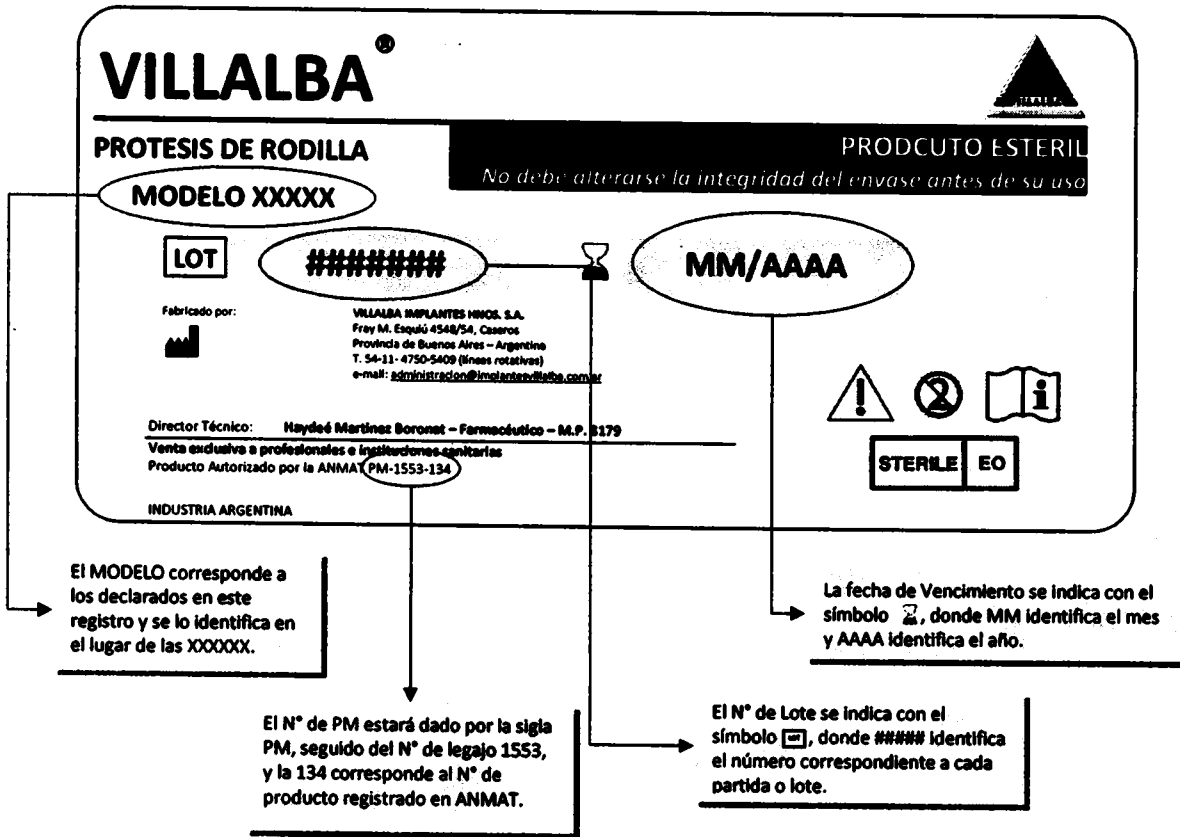
5. PROYECTO DE RÓTULO según Anexo III.B de la Disp. 2318/02 (TO 2004)

5.1. RÓTULOS – REQUISITOS GENERALES

Los rótulos de los productos se diferencian según los diferentes modelos. Para cada uno de ellos se identifica la información provista por el fabricante.

5.1.1. ROTULOS DE LOS IMPLANTES

La información indicada por el fabricante en el rótulo del producto es la siguiente:



2

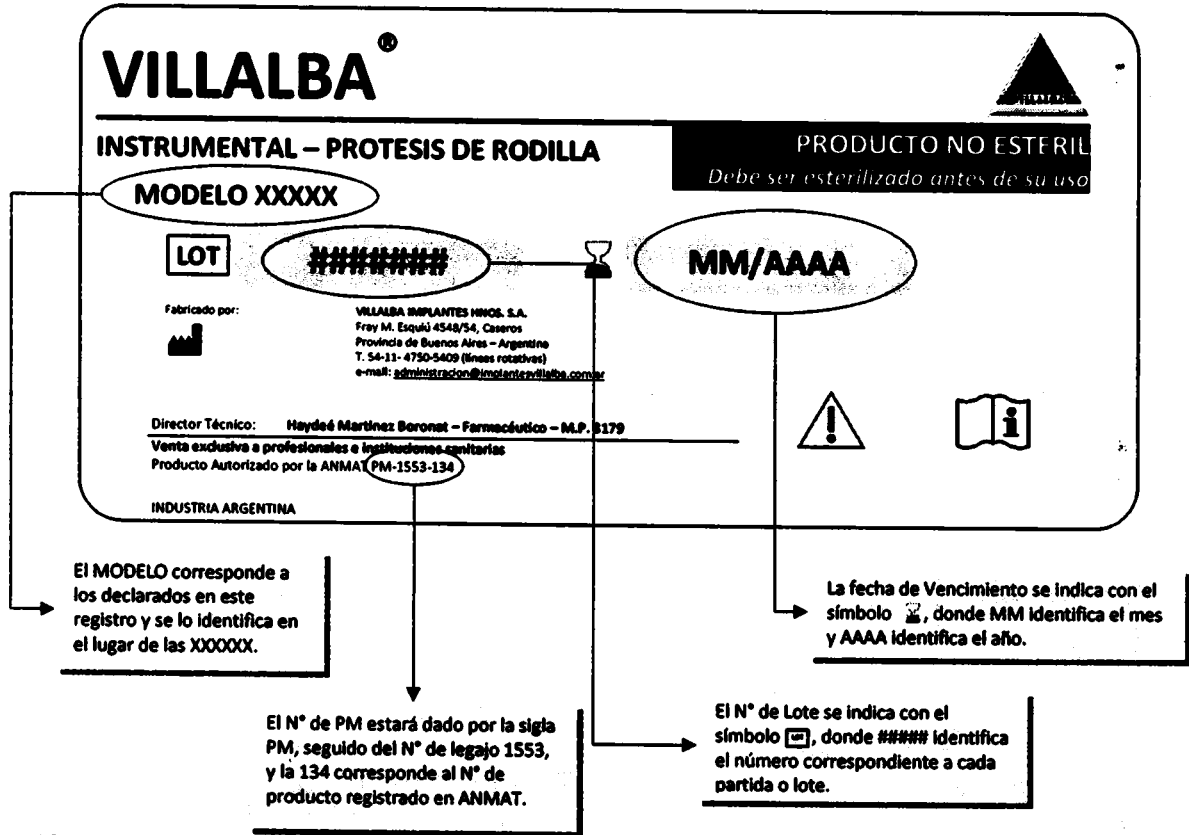
Teresa Ana Di Scala
VILLALBA Hnos. Implantes S.A.
LIC. TERESA ANA DI SCALA
APODERADA

Naydel Martínez Boronat
NAYDEL MARTÍNEZ BORONAT
DIRECTORA TÉCNICA
FARM. MAT. PROV. 8179



5.1.2. ROTULOS DEL INSTRUMENTAL

La información indicada por el fabricante en el rótulo del instrumental es la siguiente:



E



Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas
Regulación e Institutos
ANMAT

ANEXO
CERTIFICADO DE AUTORIZACIÓN E INSCRIPCIÓN

Expediente Nº: 1-47-3110-000291-16-8

El Administrador Nacional de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT) certifica que, mediante la Disposición Nº **7036**, y de acuerdo con lo solicitado por VILLALBA HNOS IMPLANTES 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: Implante de rodilla

Código de identificación y nombre técnico UMDNS: 16-097 - Prótesis, de articulación de rodilla

Marca(s) de (los) producto(s) médico(s): Villalba®

Clase de Riesgo: III

Indicación/es autorizada/s: Sustituir la articulación natural que está dañada y que no puede ser reparada. El Sistema de Rodilla Villalba tiene por finalidad ser utilizado en la artroplastia femorrotuliana y/o unicondílea de rodilla en pacientes con patologías en las regiones femorotibial o femorrotuliana que no pueden ser tratadas con un dispositivo único. Las indicaciones para los distintos componentes del Sistema Marca Villalba incluyen patologías donde se

C A

encuentra(n) afectada(s) la(s) región(es) femorrotuliana y/o condílea por una o más de las siguientes patologías:

Artrosis degenerativa del fémur distal y la rótula.

Pacientes con antecedentes de luxación o fractura de la rótula.

Si se te han necrosado los cóndilos femorales. Es decir, si se ha dañado el tejido óseo del fémur por falta de riego sanguíneo.

Pacientes con cirugía anterior fracasada (artroscopía, elevación del tubérculo tibial, liberación lateral) con dolor, deformidad o disfunción persistente.

Patología articular de la rodilla moderadamente incapacitante en consecuencia de artrosis dolorosa o artritis postraumática.

Revisión quirúrgica de procedimientos previos infructíferos que incluyan o no la colocación previa de una prótesis de rodilla.

Por tener tumores óseos o de otros tejidos de la rodilla.

Como opción a una osteotomía tibial en pacientes con artrosis o en aquellos casos en que la reserva ósea es de mala calidad o inadecuada para la ejecución de otras técnicas reconstructivas indicadas para la insuficiencia femoro-condílea o del platillo tibial.

Modelo/s:

32	ROD.MODUL. INSALL BURSTEIN III
32-079-00	RTR TOTAL DE RODILLA ANATOMICA ANV
32-079-60	BASE TIBIAL 60 MM ANATOMICA ANV
32-079-64	BASE TIBIAL 64 MM ANATOMICA ANV
32-079-68	BASE TIBIAL 68 MM ANATOMICA ANV
32-079-72	BASE TIBIAL 72 MM ANATOMICA ANV
32-079-A1	MODULO TIBIAL STAND. 60MM/7,5 ANV
32-079-A2	MODULO TIBIAL STAND. 60MM/10 ANV
32-079-A3	MODULO TIBIAL STAND. 60MM/12,5 ANV

E. 1



Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas
Regulación e Institutos
ANMAT

32-079-A4	MODULO TIBIAL STAND. 60MM/15 ANV
32-079-A5	MODULO TIBIAL STAND. 60MM/17,5 ANV
32-079-A6	MODULO TIBIAL STAND. 60MM/20 ANV
32-079-A7	MODULO TIBIAL STAND. 60MM/22,5 ANV
32-079-A8	MODULO TIBIAL STAND. 60MM/25 ANV
32-079-B1	MODULO TIBIAL ESTABIL.60MM/7,5 ANV
32-079-B2	MODULO TIBIAL ESTABIL.60MM/10 ANV
32-079-B3	MODULO TIBIAL ESTABIL.60MM/12,5 ANV
32-079-B4	MODULO TIBIAL ESTABIL.60MM/15 ANV
32-079-B5	MODULO TIBIAL ESTABIL.60MM/17,5 ANV
32-079-B6	MODULO TIBIAL ESTABIL.60MM/20 ANV
32-079-B7	MODULO TIBIAL ESTABIL.60MM/22,5 ANV
32-079-B8	MODULO TIBIAL ESTABIL.60MM/25 ANV
32-079-C1	MODULO TIBIAL STAND. 64MM/7,5 ANV
32-079-C2	MODULO TIBIAL STAND. 64MM/10 ANV
32-079-C3	MODULO TIBIAL STAND. 64MM/12,5 ANV
32-079-C4	MODULO TIBIAL STAND. 64MM/15 ANV
32-079-C5	MODULO TIBIAL STAND. 64MM/17,5 ANV
32-079-C6	MODULO TIBIAL STAND. 64MM/20 ANV
32-079-C7	MODULO TIBIAL STAND. 64MM/22,5 ANV
32-079-C8	MODULO TIBIAL STAND. 64MM/25 ANV
32-079-D1	MODULO TIBIAL ESTABIL.64MM/7,5 ANV
32-079-D2	MODULO TIBIAL ESTABIL.64MM/10 ANV
32-079-D3	MODULO TIBIAL ESTABIL.64MM/12,5 ANV
32-079-D4	MODULO TIBIAL ESTABIL.64MM/15 ANV
32-079-D5	MODULO TIBIAL ESTABIL.64MM/17,5 ANV
32-079-D6	MODULO TIBIAL ESTABIL.64MM/20 ANV
32-079-D7	MODULO TIBIAL ESTABIL.64MM/22,5 ANV
32-079-D8	MODULO TIBIAL ESTABIL.64MM/25 ANV
32-079-E1	MODULO TIBIAL STAND. 68MM/7,5 ANV
32-079-E2	MODULO TIBIAL STAND. 68MM/10 ANV
32-079-E3	MODULO TIBIAL STAND. 68MM/12,5 ANV
32-079-E4	MODULO TIBIAL STAND. 68MM/15 ANV
32-079-E5	MODULO TIBIAL STAND. 68MM/17,5 ANV
32-079-E6	MODULO TIBIAL STAND. 68MM/20 ANV
32-079-E7	MODULO TIBIAL STAND. 68MM/22,5 ANV
32-079-E8	MODULO TIBIAL STAND. 68MM/25 ANV

C A

32-079-F1	MODULO TIBIAL ESTABIL.68MM/7,5 ANV
32-079-F2	MODULO TIBIAL ESTABIL.68MM/10 ANV
32-079-F3	MODULO TIBIAL ESTABIL.68MM/12,5 ANV
32-079-F4	MODULO TIBIAL ESTABIL.68MM/15 ANV
32-079-F5	MODULO TIBIAL ESTABIL.68MM/17,5 ANV
32-079-F6	MODULO TIBIAL ESTABIL.68MM/20 ANV
32-079-F7	MODULO TIBIAL ESTABIL.68MM/22,5 ANV
32-079-F8	MODULO TIBIAL ESTABIL.68MM/25 ANV
32-079-G1	MODULO TIBIAL STAND. 72MM/7,5 ANV
32-079-G2	MODULO TIBIAL STAND. 72MM/10 ANV
32-079-G3	MODULO TIBIAL STAND. 72MM/12,5 ANV
32-079-G4	MODULO TIBIAL STAND. 72MM/15 ANV
32-079-G5	MODULO TIBIAL STAND. 72MM/17,5 ANV
32-079-G6	MODULO TIBIAL STAND. 72MM/20 ANV
32-079-G7	MODULO TIBIAL STAND. 72MM/22,5 ANV
32-079-G8	MODULO TIBIAL STAND. 72MM/25 ANV
32-079-H1	MODULO TIBIAL ESTABIL.72MM/7,5 ANV
32-079-H2	MODULO TIBIAL ESTABIL.72MM/10 ANV
32-079-H3	MODULO TIBIAL ESTABIL.72MM/12,5 ANV
32-079-H4	MODULO TIBIAL ESTABIL.72MM/15 ANV
32-079-H5	MODULO TIBIAL ESTABIL.72MM/17,5 ANV
32-079-H6	MODULO TIBIAL ESTABIL.72MM/20 ANV
32-079-H7	MODULO TIBIAL ESTABIL.72MM/22,5 ANV
32-079-H8	MODULO TIBIAL ESTABIL.72MM/25 ANV
32-079-I1	SUPLEMENTO TIBIAL 60MM X 6 MM ANV
32-079-I2	SUPLEMENTO TIBIAL 60MM X 10 MM ANV
32-079-I3	SUPLEMENTO TIBIAL 60MM X 14 MM ANV
32-079-I4	SUPLEMENTO TIBIAL 64MMX 6 MM ANV
32-079-I5	SUPLEMENTO TIBIAL 64MM X 10 MM ANV
32-079-I6	SUPLEMENTO TIBIAL 64MM X 14 MM ANV
32-079-K1	SUPLEMENTO TIBIAL 68MM X 6 MM ANV
32-079-K2	SUPLEMENTO TIBIAL 68MM X 10 MM ANV
32-079-K3	SUPLEMENTO TIBIAL 68MM X 14 MM ANV
32-079-K4	SUPLEMENTO TIBIAL 72MM X 6 MM ANV
32-079-K5	SUPLEMENTO TIBIAL 72MM X 10 MM ANV
32-079-K6	SUPLEMENTO TIBIAL 72MM X 14 MM ANV
32-079-L1	CUÑA TIBIAL SUPLEM.60MMX6 DER ANV
32-079-L2	CUÑA TIBIAL SUPLEM 60MMX9 DER ANV
32-079-L3	CUÑA TIBIAL SUPLEM 60MMX6 IZQ ANV
32-079-L4	CUÑA TIBIAL SUPLEM 60MMX9 IZQ ANV

E A



Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas
Regulación e Institutos
ANMAT

32-079-M1	CUÑA TIBIAL SUPLEM 64MMX6 DER ANV
32-079-M2	CUÑA TIBIAL SUPLEM 64MMX9 DER ANV
32-079-M3	CUÑA TIBIAL SUPLEM 64MMX6 IZQ ANV
32-079-M4	CUÑA TIBIAL SUPLEM 64MMX9 IZQ ANV
32-079-N1	CUÑA TIBIAL SUPLEM 68MMX6 DER ANV
32-079-N2	CUÑA TIBIAL SUPLEM 68MMX9 DER ANV
32-079-N3	CUÑA TIBIAL SUPLEM 68MMX6 IZQ ANV
32-079-N4	CUÑA TIBIAL SUPLEM 68MMX9 IZQ ANV
32-079-O1	CUÑA TIBIAL SUPLEM 72MMX6 DER ANV
32-079-O2	CUÑA TIBIAL SUPLEM 72MMX9 DER ANV
32-079-O3	CUÑA TIBIAL SUPLEM 72MMX6 IZQ ANV
32-079-O4	CUÑA TIBIAL SUPLEM 72MMX9 IZQ ANV
32-079-P1	SUPLEMENTO FEMORAL 60MMX4MM ANV
32-079-P2	SUPLEMENTO FEMORAL 60MMX8MM ANV
32-079-P3	SUPLEMENTO FEMORAL 60MMX12MM ANV
32-079-P4	SUPLEMENTO FEMORAL 64MMX4MM ANV
32-079-P5	SUPLEMENTO FEMORAL 64MMX8MM ANV
32-079-P6	SUPLEMENTO FEMORAL 64MMX12MM ANV
32-079-Q1	SUPLEMENTO FEMORAL 68MMX4MM ANV
32-079-Q2	SUPLEMENTO FEMORAL 68MMX8MM ANV
32-079-Q3	SUPLEMENTO FEMORAL 68MMX12MM ANV
32-079-Q4	SUPLEMENTO FEMORAL 72MMX4MM ANV
32-079-Q5	SUPLEMENTO FEMORAL 72MMX8MM ANV
32-079-Q6	SUPLEMENTO FEMORAL 72MMX12MM ANV
32-079-RA	FEMORAL 60 MM ST. REV. DERECHA ANV
32-079-RB	FEMORAL 60 MM ST. REV. IZQUIER.ANV
32-079-RC	FEMORAL 64 MM ST. REV. DERECHA ANV
32-079-RD	FEMORAL 64 MM ST. REV. IZQUIER.ANV
32-079-RE	FEMORAL 68 MM ST. REV. DERECHA ANV
32-079-RF	FEMORAL 68 MM ST. REV. IZQUIER.ANV
32-079-RG	FEMORAL 72 MM ST. REV. DERECHA ANV
32-079-RH	FEMORAL 72 MM ST. REV. IZQUIER. ANV
32-079-RI	FEMORAL 60 MM EST. REV. DERECHA ANV
32-079-RJ	FEMORAL 60 MM EST. REV. IZQUIER.ANV
32-079-RK	FEMORAL 64 MM EST. REV. DERECHA ANV
32-079-RL	FEMORAL 64 MM EST. REV. IZQUIER.ANV
32-079-RM	FEMORAL 68 MM EST. REV. DERECHA ANV

Handwritten marks: a large 'L' and an arrow pointing upwards and to the right.

32-079-RN	FEMORAL 68 MM EST. REV. IZQUIER.ANV
32-079-RO	FEMORAL 72 MM EST. REV. DERECHA ANV
32-079-RP	FEMORAL 72 MM EST. REV. IZQUIER.ANV
32-079-SA	FEMORAL 60 MM ST. DERECHA ANV
32-079-SB	FEMORAL 60 MM ST. IZQUIER. ANV
32-079-SC	FEMORAL 64 MM ST. DERECHA ANV
32-079-SD	FEMORAL 64 MM ST. IZQUIER.ANV
32-079-SE	FEMORAL 68 MM ST. DERECHA ANV
32-079-SF	FEMORAL 68 MM ST. IZQUIER.ANV
32-079-SG	FEMORAL 72 MM ST. DERECHA ANV
32-079-SH	FEMORAL 72 MM ST. IZQUIER. ANV
32-079-SI	FEMORAL 60 MM EST DERECHA ANV
32-079-SJ	FEMORAL 60 MM EST IZQUIER.ANV
32-079-SK	FEMORAL 64 MM EST. DERECHA ANV
32-079-SL	FEMORAL 64 MM EST. IZQUIER.ANV
32-079-SM	FEMORAL 68 MM EST. DERECHA ANV
32-079-SN	FEMORAL 68 MM EST. IZQUIER. ANV
32-079-SO	FEMORAL 72 MM EST. DERECHA ANV
32-079-SP	FEMORAL 72 MM EST. IZQUIER ANV

Rodilla W.N.A.V

32-080-40	BASE TIBIAL 40 MM W.N.A.V
32-080-43	BASE TIBIAL 43 MM W.N.A.V
32-080-46	BASE TIBIAL 46 MM W.N.A.V
32-080-50	BASE TIBIAL 50 MM W.A.V.V
32-080-54	BASE TIBIAL 54 MM W.N.A.V
32-080-A1	MODULO TIBIAL 40MM/7,5 W.N.A.V
32-080-A2	MODULO TIBIAL 40MM/10 W.N.A.V
32-080-A3	MODULO TIBIAL 40MM/12,5 W.N.A.V
32-080-A4	MODULO TIBIAL 40MM/15 W.N.A.V
32-080-A5	MODULO TIBIAL 40MM/17,5 W.N.A.V
32-080-A6	MODULO TIBIAL 40MM/20 W.N.A.V
32-080-A7	MODULO TIBIAL 40MM/22,5 W.N.A.V
32-080-A8	MODULO TIBIAL 40MM/25 W.N.A.V
32-080-B1	MODULO TIBIAL 43MM/7,5 W.N.A.V
32-080-B2	MODULO TIBIAL 43MM/10 W.N.A.V
32-080-B3	MODULO TIBIAL 43MM/12,5 W.N.A.V
32-080-B4	MODULO TIBIAL 43MM/15 W.N.A.V
32-080-B5	MODULO TIBIAL 43MM/17,5 W.N.A.V

C 1



Ministerio de Salud
 Secretaría de Políticas
 Regulación e Institutos
 ANMAT

32-080-B6	MODULO TIBIAL 43MM/20 W.N.A.V
32-080-B7	MODULO TIBIAL 43MM/22,5 W.N.A.V
32-080-B8	MODULO TIBIAL 43MM/25 W.N.A.V
32-080-C1	MODULO TIBIAL 46MM/7,5 W.N.A.V
32-080-C2	MODULO TIBIAL 46MM/10 W.N.A.V
32-080-C3	MODULO TIBIAL 46MM/12,5 W.N.A.V
32-080-C4	MODULO TIBIAL 46MM/15 W.N.A.V
32-080-C5	MODULO TIBIAL 46MM/17,5 W.N.A.V
32-080-C6	MODULO TIBIAL 46MM/20 W.N.A.V
32-080-C7	MODULO TIBIAL 46MM/22,5 W.N.A.V
32-080-C8	MODULO TIBIAL 46MM/25 W.N.A.V
32-080-D1	MODULO TIBIAL 50MM/7,5 W.N.A.V
32-080-D2	MODULO TIBIAL 50MM/10 W.N.A.V
32-080-D3	MODULO TIBIAL 50MM/12,5 W.N.A.V
32-080-D4	MODULO TIBIAL 50MM/15 W.N.A.V
32-080-D5	MODULO TIBIAL 50MM/17,5 W.N.A.V
32-080-D6	MODULO TIBIAL 50MM/20 W.N.A.V
32-080-D7	MODULO TIBIAL 50MM/22,5 W.N.A.V
32-080-D8	MODULO TIBIAL 50MM/25 W.N.A.V
32-080-E1	MODULO TIBIAL 54MM/7,5 W.N.A.V
32-080-E2	MODULO TIBIAL 54MM/10 W.N.A.V
32-080-E3	MODULO TIBIAL 54MM/12,5 W.N.A.V
32-080-E4	MODULO TIBIAL 54MM/15 W.N.A.V
32-080-E5	MODULO TIBIAL 54MM/17,5 W.N.A.V
32-080-E6	MODULO TIBIAL 54MM/20 W.N.A.V
32-080-E7	MODULO TIBIAL 54MM/22,5 W.N.A.V
32-080-E8	MODULO TIBIAL 54MM/25 W.N.A.V
32-080-F1	SUPLEMENTO TIBIAL 40MMX6MM W.N.A.V
32-080-F2	SUPLEMENTO TIBIAL 40MMX10MM W.N.A.V
32-080-F3	SUPLEMENTO TIBIAL 40MMX14MM W.N.A.V
32-080-F4	SUPLEMENTO TIBIAL 43MMX 6 MM W.N.A.V
32-080-F5	SUPLEMENTO TIBIAL 43MMX10MM W.N.A.V
32-080-F6	SUPLEMENTO TIBIAL 43MMX14MM W.N.A.V
32-080-G1	SUPLEMENTO TIBIAL 46MMX6MM W.N.A.V
32-080-G2	SUPLEMENTO TIBIAL 46MMX10MM W.N.A.V
32-080-G3	SUPLEMENTO TIBIAL 46MMX14MM W.N.A.V
32-080-G4	SUPLEMENTO TIBIAL 50MMX6MM W.N.A.V

C

A

32-080-G5	SUPLEMENTO TIBIAL 50MMX10MM W.N.A.V
32-080-G6	SUPLEMENTO TIBIAL 50MMX14MM W.N.A.V
32-080-H1	SUPLEMENTO TIBIAL 54MMX6MM W.N.A.V
32-080-H2	SUPLEMENTO TIBIAL 54MMX10MM W.N.A.V
32-080-H3	SUPLEMENTO TIBIAL 54MMX14MM W.N.A.V
32-080-I1	CUÑA TIBIAL SUPLEM.40MMX6DER W.N.A.V
32-080-I2	CUÑA TIBIAL SUPLEM 40MMX9DER W.N.A.V
32-080-I3	CUÑA TIBIAL SUPLEM 40MMX6IZQ W.N.A.V
32-080-I4	CUÑA TIBIAL SUPLEM 40MMX9IZQ W.N.A.V
32-080-J1	CUÑA TIBIAL SUPLEM 43MMX6DER W.N.A.V
32-080-J2	CUÑA TIBIAL SUPLEM 43MMX9DER W.N.A.V
32-080-J3	CUÑA TIBIAL SUPLEM 43MMX6IZQ W.N.A.V
32-080-J4	CUÑA TIBIAL SUPLEM 43MMX9IZQ W.N.A.V
32-080-K1	CUÑA TIBIAL SUPLEM 46MMX6DER W.N.A.V
32-080-K2	CUÑA TIBIAL SUPLEM 46MMX9DER W.N.A.V
32-080-K3	CUÑA TIBIAL SUPLEM 46MMX6IZQ W.N.A.V
32-080-K4	CUÑA TIBIAL SUPLEM 46MMX9IZQ W.N.A.V
32-080-L1	CUÑA TIBIAL SUPLEM 50MMX6DER W.N.A.V
32-080-L2	CUÑA TIBIAL SUPLEM 50MMX9DER W.N.A.V
32-080-L3	CUÑA TIBIAL SUPLEM 50MMX6IZQ W.N.A.V
32-080-L4	CUÑA TIBIAL SUPLEM 50MMX9IZQ W.A.N.V
32-080-M1	CUÑA TIBIAL SUPLEM 54MMX6DER W.N.A.V
32-080-M2	CUÑA TIBIAL SUPLEM 54MMX9DER W.N.A.V
32-080-M3	CUÑA TIBIAL SUPLEM 54MMX6IZQ W.N.A.V
32-080-M4	CUÑA TIBIAL SUPLEM 54MMX9IZQ W.N.A.V
32-080-N1	SUPLEM. FEMORAL 40MMX4MM W.N.A.V
32-080-N2	SUPLEM. FEMORAL 40MMX8MM W.N.A.V
32-080-N3	SUPLEM. FEMORAL 40MMX12MM W.N.A.V
32-080-N4	SUPLEM. FEMORAL 43MMX4MM W.N.A.V
32-080-N5	SUPLEM. FEMORAL 43MMX8MM W.N.A.V
32-080-N6	SUPLEM. FEMORAL 43MMX12MM W.N.A.V
32-080-O1	SUPLEM. FEMORAL 46MMX4MM W.N.A.V
32-080-O2	SUPLEM. FEMORAL 46MMX8MM W.N.A.V
32-080-O3	SUPLEM. FEMORAL 46MMX12MM W.N.A.V
32-080-O4	SUPLEM. FEMORAL 50MMX4MM W.N.A.V
32-080-O5	SUPLEM. FEMORAL 50MMX8MM W.N.A.V
32-080-O6	SUPLEM. FEMORAL 50MMX12MM W.N.A.V
32-080-P1	SUPLEM. FEMORAL 54MMX4MM W.N.A.V
32-080-P2	SUPLEM. FEMORAL 54MMX8MM W.N.A.V
32-080-P3	SUPLEM. FEMORAL 54MMX12MM W.N.A.V

E' 1



Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas
Regulación e Institutos
ANMAT

32-080-RA	FEMORAL 40MM . REV. DERECHA W.N.A.V
32-080-RB	FEMORAL 40MM . REV. IZQUIER.W.N.A.V
32-080-RC	FEMORAL 43MM . REV. DERECHA W.N.A.V
32-080-RD	FEMORAL 43MM . REV. IZQUIER.W.N.A.V
32-080-RE	FEMORAL 46MM . REV. DERECHA W.N.A.V
32-080-RF	FEMORAL 46MM . REV. IZQUIER.W.N.A.V
32-080-RG	FEMORAL 50MM . REV. DERECHA W.N.A.V
32-080-RH	FEMORAL 50MM . REV. IZQUIER. W.N.A.V
32-080-RI	FEMORAL 54MM . REV. DERECHA W.N.A.V
32-080-RJ	FEMORAL 54MM REV. IZQUIER.W.N.A.V
32-080-SA	FEMORAL 40MM. DERECHA W.N.A.V
32-080-SB	FEMORAL 40MM . IZQUIER.W.N.A.V
32-080-SC	FEMORAL 43MM . DERECHA W.N.A.V
32-080-SD	FEMORAL 43MM . IZQUIER.W.N.A.V
32-080-SE	FEMORAL 46MM . DERECHA W.N.A.V
32-080-SF	FEMORAL 46MM . IZQUIER.W.N.A.V
32-080-SG	FEMORAL 50MM . DERECHA W.N.A.V
32-080-SH	FEMORAL 50MM . IZQUIER. W.N.A.V
32-080-SI	FEMORAL 54MM . DERECHA W.N.A.V
32-080-SJ	FEMORAL 54MM IZQUIER.W.N.A.V
32-081-00	RODILLA MODULAR COMPLETA 58/65MM.
32-081-01	BASE TIBIAL MODULAR 58 MM V.D.
32-081-11	MODULO TIBIAL 58MM V.D. DE 7,5
32-081-12	MODULO TIBIAL 58MM V.D. DE 10
32-081-13	MODULO TIBIAL 58MM V.D. DE 12,5
32-081-14	MODULO TIBIAL 58MM V.D. DE 15
32-081-15	MODULO TIBIAL 58MM V.D. DE 17,5
32-081-16	MODULO TIBIAL 58MM V.D. DE 20
32-081-58	BASE TIBIAL MODULAR N.D. 58 MM
32-081-A1	MODULO TIBIAL N.D. 58 MM DE 7,5
32-081-A2	MODULO TIBIAL N.D. 58 MM DE 10
32-081-A3	MODULO TIBIAL N.D. 58 MM DE 12,5
32-081-A4	MODULO TIBIAL N.D. 58 MM DE 15
32-081-A5	MODULO TIBIAL N.D. 58 MM DE 17,5
32-081-A6	MODULO TIBIAL N.D. 58 MM DE 20
32-081-A7	MODULO TIBIAL N.D. 58 MM DE 22,5
32-081-B1	TAPON TIBIAL MODULAR

6 7

32-081-R1	FEMORAL 58 MM REVISION DERECHO N.D.
32-081-R2	FEMORAL 58 MM REVISION IZQUIER.N.D.
32-082-00	RTR TOTAL GLOBAL V.H.
32-082-01	BASE TIBIAL MODULAR 65MM V.D.
32-082-11	MODULO TIBIAL 65MM V.D.DE 7,5
32-082-12	MODULO TIBIAL 65MM V.D.DE 10
32-082-13	MODULO TIBIAL 65MM V.D.DE 12,5
32-082-14	MODULO TIBIAL 65MM V.D.DE 15
32-082-15	MODULO TIBIAL 65MM V.D.DE 17,5
32-082-16	MODULO TIBIAL 65MM V.D.DE 20
32-082-65	BASE TIBIAL MODULAR N.D. 65 MM
32-082-72	BASE TIBIAL MODULAR N.D. 72 MM
32-082-A1	MODULO TIBIAL N.D. 65 MM DE 7,5
32-082-A2	MODULO TIBIAL N.D. 65 MM DE 10
32-082-A3	MODULO TIBIAL N.D. 65 MM DE 12,5
32-082-A4	MODULO TIBIAL N.D. 65 MM DE 15
32-082-A5	MODULO TIBIAL N.D. 65 MM DE 17,5
32-082-A6	MODULO TIBIAL N.D. 65 MM DE 20
32-082-A7	MODULO TIBIAL N.D. 65 MM DE 22,5
32-082-B1	MODULO TIBIAL N.D. 72 MM DE 7,5
32-082-B2	MODULO TIBIAL N.D. 72 MM DE 10
32-082-B3	MODULO TIBIAL N.D. 72 MM DE 12,5
32-082-B4	MODULO TIBIAL N.D. 72 MM DE 15
32-082-B5	MODULO TIBIAL N.D. 72 MM DE 17,5
32-082-B6	MODULO TIBIAL N.D. 72 MM DE 20
32-082-B7	MODULO TIBIAL 72 MM N.D. DE 22,5
32-082-R1	FEMORAL 65 MM REVISION DERECHA N.D.
32-082-R2	FEMORAL 65 MM REVISION IZQUIER.N.D.
32-082-R3	FEMORAL 72 MM REVISION DERECHA N.D.
32-082-R4	FEMORAL 72 MM REVISION IZQUIER.N.D.
32-088-58	BASE TIBIAL P/SUPLEM. CALIB. 58 MM
32-088-65	BASE TIBIAL P/SUPLEM. CALIB. 65 MM
32-088-72	BASE TIBIAL P/SUPLEM. CALIB. 72 MM
32-088-A1	SUPLEMENTO FEMORAL DE 58 X 4 MM
32-088-A2	SUPLEMENTO FEMORAL DE 58 X 8 MM
32-088-A3	SUPLEMENTO FEMORAL DE 58 X 12 MM
32-088-B1	SUPLEMENTO FEMORAL DE 65 X 4 MM
32-088-B2	SUPLEMENTO FEMORAL DE 65 X 8 MM
32-088-B3	SUPLEMENTO FEMORAL DE 65 X 12 MM
32-088-C1	SUPLEMENTO FEMORAL DE 72 X 4 MM

5



Ministerio de Salud
 Secretaría de Políticas
 Regulación e Institutos
 ANMAT

32-088-C2	SUPLEMENTO FEMORAL DE 72 X 8 MM
32-088-C3	SUPLEMENTO FEMORAL DE 72 X 12 MM
32-088-D1	SUPLEMENTO TIBIAL 58 X 6 MM
32-088-D2	SUPLEMENTO TIBIAL 58 X 10 MM
32-088-D3	SUPLEMENTO TIBIAL 58 X 14 MM
32-088-E1	SUPLEMENTO TIBIAL 65 X 6 MM
32-088-E2	SUPLEMENTO TIBIAL 65 X 10 MM
32-088-E3	SUPLEMENTO TIBIAL 65 X 14 MM
32-088-F1	SUPLEMENTO TIBIAL 72 X 6 MM
32-088-F2	SUPLEMENTO TIBIAL 72 X 10 MM
32-088-F3	SUPLEMENTO TIBIAL 72 X 14 MM
32-088-L1	CUÑA SUPLEMENT.TIBIAL 58 DER.X 6 MM
32-088-L2	CUÑA SUPLEMENT.TIBIAL 58 DER.X 9 MM
32-088-L3	CUÑA SUPLEMENT.TIBIAL 58 IZQ.X 6 MM
32-088-L4	CUÑA SUPLEMENT.TIBIAL 58 IZQ.X 9 MM
32-088-M1	CUÑA SUPLEMENT.TIBIAL 65 DER.X 6 MM
32-088-M2	CUÑA SUPLEMENT.TIBIAL 65 DER.X 9 MM
32-088-M3	CUÑA SUPLEMENT.TIBIAL 65 IZQ.X 6 MM
32-088-M4	CUÑA SUPLEMENT.TIBIAL 65 IZQ.X 9 MM
32-088-N1	CUÑA SUPLEMENT.TIBIAL 72 DER.X 6 MM
32-088-N2	CUÑA SUPLEMENT.TIBIAL 72 DER.X 9 MM
32-088-N3	CUÑA SUPLEMENT.TIBIAL 72 IZQ.X 6 MM
32-088-N4	CUÑA SUPLEMENT.TIBIAL 72 IZQ.X 9 MM
32-088-V0	VASTAGO SUPLEM. TIBIAL/FEMORAL 20MM
32-088-V1	VASTAGO SUPLEM.TIBIAL/FEMORAL 40 MM
32-088-V2	VASTAGO SUPLEM.TIBIAL/FEMORAL 60 MM
32-088-V3	VASTAGO SUPLEM.TIBIAL/FEMORAL 80 MM
32-088-V4	VASTAGO SUPLEM.TIBIAL/FEMORAL 100MM
32-088-V5	VASTAGO SUPLEM.TIBIAL/FEMORAL 120MM
32-088-V6	VASTAGO SUPLEM.TIBIAL/FEMORAL 140MM
32-088-V7	VASTAGO SUPLEM.TIBIAL/FEMORAL 160MM
32-088-V8	VASTAGO SUPLEM.TIBIAL/FEMORAL 180MM
32-088-V9	VASTAGO SUPLEM.TIBIAL/FEMORAL 200MM
33	ROD.INSALL BURSTEIN ESTABILIZ.
33-083-00	RODILLA FIJA COMPLETA 58/65MM
33-083-A1	COMPONENTE TIBIAL 58 MM DE 7,5
33-083-A2	COMPONENTE TIBIAL 58 MM DE 10

C A

33-083-A3	COMPONENTE TIBIAL 58 MM DE 12,5
33-083-A4	COMPONENTE TIBIAL 58 MM DE 15
33-083-A5	COMPONENTE TIBIAL 58 MM DE 17,5
33-083-A6	COMPONENTE TIBIAL 58 MM DE 20
33-083-B1	COMP.TIBIAL 58 MM CR.CO.MB.DE 7,5
33-083-B2	COMP.TIBIAL 58 MM CR.CO.MB.DE 10
33-083-B3	COMP.TIBIAL 58 MM CR.CO.MB.DE 12,5
33-083-B4	COMP.TIBIAL 58 MM CR.CO.MB.DE 15
33-083-B5	COMP.TIBIAL 58 MM CR.CO.MB.DE 17,5
33-083-B6	COMP.TIBIAL 58 MM CR.CO.MB.DE 20
33-083-F1	COMPONENTE FEMORAL 58 MM
33-083-F2	COMPONENTE FEMORAL 58 MM CR.CO.MB.
33-083-L1	COMP. FEMORAL 58 MM. LAT. DERECHO
33-083-L2	COMP. FEMORAL 58 MM. LAT. IZQUIERDO
33-084-A1	COMPONENTE TIBIAL 65 MM DE 7,5
33-084-A2	COMPONENTE TIBIAL 65 MM DE 10
33-084-A3	COMPONENTE TIBIAL 65 MM DE 12,5
33-084-A4	COMPONENTE TIBIAL 65 MM DE 15
33-084-A5	COMPONENTE TIBIAL 65 MM DE 17,5
33-084-A6	COMPONENTE TIBIAL 65 MM DE 20
33-084-B1	COMP.TIBIAL 65 MM CR.CO.MB. DE 7,5
33-084-B2	COMP.TIBIAL 65 MM CR.CO.MB. DE 10
33-084-B3	COMP.TIBIAL 65 MM CR.CO.MB. DE 12,5
33-084-B4	COMP.TIBIAL 65 MM CR.CO.MB. DE 15
33-084-B5	COMP.TIBIAL 65 MM CR.CO.MB. DE 17,5
33-084-B6	COMP.TIBIAL 65 MM CR.CO.MB. DE 20
33-084-F1	COMPONENTE FEMORAL 65 MM
33-084-F2	COMPONENTE FEMORAL 65 MM CR.CO.MB.
33-084-L1	COMP. FEMORAL 65 MM. LAT. DERECHO
33-084-L2	COMP. FEMORAL 65 MM. LAT. IZQUIERDO
33-085-A1	COMPONENTE TIBIAL 72 MM DE 7,5
33-085-A2	COMPONENTE TIBIAL 72 MM DE 10
33-085-A3	COMPONENTE TIBIAL 72 MM DE 12,5
33-085-A4	COMPONENTE TIBIAL 72 MM DE 15
33-085-A5	COMPONENTE TIBIAL 72 MM DE 17,5
33-085-A6	COMPONENTE TIBIAL 72 MM DE 20
33-085-B1	COMP.TIBIAL 72 MM CR.CO.MB.DE 7,5
33-085-B2	COMP.TIBIAL 72 MM CR.CO.MB.DE 10
33-085-B3	COMP.TIBIAL 72 MM CR.CO.MB.DE 12,5
33-085-B4	COMP.TIBIAL 72 MM CR.CO.MB.DE 15

U →



Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas
Regulación e Institutos
ANMAT

33-085-B5	COMP.TIBIAL 72 MM CR.CO.MB.DE 17,5
33-085-B6	COMP.TIBIAL 72 MM CR.CO.MB.DE 20
33-085-F1	COMPONENTE FEMORAL 72 MM
33-085-F2	COMPONENTE FEMORAL 72 MM CR.CO.MB.
33-085-L1	COMP. FEMORAL 72 MM. LAT. DERECHO
33-085-L2	COMP. FEMORAL 72 MM. LAT. IZQUIERDO
33-088-R1	ROTULAS 32
33-088-R2	ROTULAS 34
33-088-R3	ROTULAS 37
33-088-R4	ROTULAS 39
34	RODILLA ESPECIAL DE REVISIÓN
34-086-58	FEMORAL INTRAMEDULAR 58
34-086-65	FEMORAL INTRAMEDULAR 65
34-086-72	FEMORAL INTRAMEDULAR 72
34-086-A1	COMP. TIBIAL C/VASTAGO 58 MM DE 7.5
34-086-A2	COMP. TIBIAL C/VASTAGO 58 MM DE 10
34-086-A3	COMP. TIBIAL C/VASTAGO 58 MM DE 12.5
34-086-A4	COMP. TIBIAL C/VASTAGO 58 MM DE 15
34-086-A5	COMP. TIBIAL C/VASTAGO 58 MM DE 17.5
34-086-A6	COMP. TIBIAL C/VASTAGO 58 MM DE 20
34-086-B1	COMP. TIBIAL C/VASTAGO 65 MM DE 7.5
34-086-B2	COMP. TIBIAL C/VASTAGO 65 MM DE 10
34-086-B3	COMP. TIBIAL C/VASTAGO 65 MM DE 12.5
34-086-B4	COMP. TIBIAL C/VASTAGO 65 MM DE 15
34-086-B5	COMP. TIBIAL C/VASTAGO 65 MM DE 17.5
34-086-B6	COMP. TIBIAL C/VASTAGO 65 MM DE 20
34-086-C1	COMP. TIBIAL C/VASTAGO 72 MM DE 7.5
34-086-C2	COMP. TIBIAL C/VASTAGO 72 MM DE 10
34-086-C3	COMP. TIBIAL C/VASTAGO 72 MM DE 12.5
34-086-C4	COMP. TIBIAL C/VASTAGO 72 MM DE 15
34-086-C5	COMP. TIBIAL C/VASTAGO 72 MM DE 17.5
34-086-C6	COMP. TIBIAL C/VASTAGO 72 MM DE 20
34-086-D1	COMP. TIBIAL C/VASTAGO EXTRA GRANDE DE 7.5
34-086-D2	COMP. TIBIAL C/VASTAGO EXTRA GRANDE DE 10
34-086-D3	COMP. TIBIAL C/VASTAGO EXTRA GRANDE DE 12.5
34-086-D4	COMP. TIBIAL C/VASTAGO EXTRA GRANDE DE 15
34-086-D5	COMP. TIBIAL C/VASTAGO EXTRA GRANDE DE 17.5

E *1*

34-086-D6	COMP. TIBIAL C/VASTAGO EXTRA GRANDE DE 20
34-086-F1	COMP. TIBIAL C/VASTAGO EXTRA GRANDE
34-087-00	RTR CONFORMADA
34-087-10	ENDOPROT.EXT.PROX.TIBIA CONFORMADA
34-087-11	ENDOP. FEM.EXT.DISTAL POLIET. CONF.
34-087-A1	CONFORMADA COMP.TIBIAL 58 X 7,5
34-087-A2	CONFORMADA COMP.TIBIAL 58 X 10
34-087-A3	CONFORMADA COMP.TIBIAL 58 X 12,5
34-087-A4	CONFORMADA COMP.TIBIAL 58 X 15
34-087-A5	CONFORMADA COMP.TIBIAL 58 X 17,5
34-087-A6	CONFORMADA COMP.TIBIAL 58 X 20
34-087-B1	CONFORMADA COMP.TIBIAL 65 X 7,5
34-087-B2	CONFORMADA COMP.TIBIAL 65 X 10
34-087-B3	CONFORMADA COMP.TIBIAL 65 X 12,5
34-087-B4	CONFORMADA COMP.TIBIAL 65 X 15
34-087-B5	CONFORMADA COMP.TIBIAL 65 X 17,5
34-087-B6	CONFORMADA COMP.TIBIAL 65 X 20
34-087-C1	CONFORMADA COMP.TIBIAL 72 X 7,5
34-087-C2	CONFORMADA COMP.TIBIAL 72 X 10
34-087-C3	CONFORMADA COMP.TIBIAL 72 X 12,5
34-087-C4	CONFORMADA COMP.TIBIAL 72 X 15
34-087-C5	CONFORMADA COMP.TIBIAL 72 X 17,5
34-087-C6	CONFORMADA COMP.TIBIAL 72 X 20
34-087-D1	MOD.TIBIAL POLIET. CONF. 58X7,5 ND
34-087-D2	MOD.TIBIAL POLIET. CONF. 58X10 ND
34-087-D3	MOD.TIBIAL POLIET. CONF. 58X12,5 ND
34-087-D4	MOD.TIBIAL POLIET. CONF. 58X15 ND
34-087-D5	MOD.TIBIAL POLIET. CONF. 58X17,5 ND
34-087-D6	MOD.TIBIAL POLIET. CONF. 58X20 ND
34-087-D7	MOD.TIBIAL POLIET. CONF. 58X22,5 ND
34-087-E1	MOD.TIBIAL POLIET. CONF. 65X7,5 ND
34-087-E2	MOD.TIBIAL POLIET. CONF. 65X10 ND
34-087-E3	MOD.TIBIAL POLIET. CONF. 65X12,5 ND
34-087-E4	MOD.TIBIAL POLIET. CONF. 65X15 ND
34-087-E5	MOD.TIBIAL POLIET. CONF. 65X17,5 ND
34-087-E6	MOD.TIBIAL POLIET. CONF. 65X20 ND
34-087-E7	MOD.TIBIAL POLIET. CONF. 65X22,5 ND
34-087-F1	MOD.TIBIAL POLIET. CONF. 72X7,5 ND
34-087-F2	MOD.TIBIAL POLIET. CONF. 72X10 ND
34-087-F3	MOD.TIBIAL POLIET. CONF. 72X12,5 ND

6 1



Ministerio de Salud
 Secretaría de Políticas
 Regulación e Institutos
 ANMAT

34-087-F4	MOD.TIBIAL POLIET. CONF. 72X15 ND
34-087-F5	MOD.TIBIAL POLIET. CONF. 72X17,5 ND
34-087-F6	MOD.TIBIAL POLIET. CONF. 72X20 ND
34-087-F7	MOD.TIBIAL POLIET. CONF. 72X22,5 ND
34-087-G1	CONFORMADA COMP.FEMORAL 58 MM
34-087-G2	CONFORMADA COMP.FEMORAL 65 MM
34-087-G3	CONFORMADA COMP.FEMORAL 72 MM
34-087-R1	COMP.FEMORAL CONF.58 MOD.REV. DER.
34-087-R2	COMP.FEMORAL CONF.58 MOD.REV. IZQ.
34-087-R3	COMP.FEMORAL CONF.65 MOD.REV. DER.
34-087-R4	COMP.FEMORAL CONF.65 MOD.REV. IZQ.
34-087-R5	COMP.FEMORAL CONF.72 MOD.REV. DER.
34-087-R6	COMP.FEMORAL CONF.72 MOD.REV. IZQ.
34-088-S1	SUPLEM.CALIBRADO P/58 C/TORN.10 MM
34-088-S2	SUPLEM.CALIBRADO P/58 C/TORN.15 MM
34-088-S3	SUPLEM.CALIBRADO P/58 C/TORN.20 MM
34-088-S4	SUPLEM.CALIBRADO P/65 C/TORN.10 MM
34-088-S5	SUPLEM.CALIBRADO P/65 C/TORN.15 MM
34-088-S6	SUPLEM.CALIBRADO P/65 C/TORN.20 MM
34-088-T1	TIBIAL C/SUPLEMENTO MODUL. 58 X 10
34-088-T2	TIBIAL C/SUPLEMENTO MOD. 58 X 12,5
34-088-T3	TIBIAL C/SUPLEMENTO MODUL. 58 X 15
34-088-T4	TIBIAL C/SUPLEMENTO MOD. 58 X 17,5
34-088-T5	TIBIAL C/SUPLEMENTO MODUL. 58 X 20
34-088-U1	TIBIAL C/SUPLEMENTO MODUL. 65 X 10
34-088-U2	TIBIAL C/SUPLEMENTO MOD. 65 X 12,5
34-088-U3	TIBIAL C/SUPLEMENTO MODUL. 65 X 15
34-088-U4	TIBIAL C/SUPLEMENTO MOD. 65 X 17,5
34-088-U5	TIBIAL C/SUPLEMENTO MODUL. 65 X 20
34-089-58	BER BASE TIBIAL DE 58 MM
34-089-65	BER BASE TIBIAL DE 65 MM
34-089-72	BER BASE TIBIAL DE 72 MM
34-089-A1	BER MODULO DE 58 MM X 7,5
34-089-A2	BER MODULO DE 58 MM X 10
34-089-A3	BER MODULO DE 58 MM X 12,5
34-089-A4	BER MODULO DE 58 MM X 15
34-089-A5	BER MODULO DE 58 MM X 17,5

E 1

34-089-A6	BER MODULO DE 58 MM X 20
34-089-B1	BER MODULO DE 65 MM X 7,5
34-089-B2	BER MODULO DE 65 MM X 10
34-089-B3	BER MODULO DE 65 MM X 12,50
34-089-B4	BER MODULO DE 65 MM X 15
34-089-B5	BER MODULO DE 65 MM X 17,5
34-089-B6	BER MODULO DE 65 MM X 20
34-089-C1	BER MODULO DE 72 MM X 7,5
34-089-C2	BER MODULO DE 72 MM X 10
34-089-C3	BER MODULO DE 72 MM X 12,50
34-089-C4	BER MODULO DE 72 MM X 15
34-089-C5	BER MODULO DE 72 MM X 17,5
34-089-C6	BER MODULO DE 72 MM X 20
35	RODILLA MF VILLALBA
35-089-00	RTR MF
35-089-03	ENDOPROT. TOTAL FEMUR C/ROD.MF
35-089-04	ENDOPROT.MF C/EXT.PROX. DE TIBIA
35-089-05	ENDOPROT.MF C/BASE TIB/FEM POLIETIL
35-089-A1	COMP. TIBIAL MF DE 58 MM X 10 MM
35-089-A2	COMP. TIBIAL MF DE 58 MM X 12,5 MM
35-089-A3	COMP. TIBIAL MF DE 58 MM X 15 MM
35-089-A4	COMP. TIBIAL MF DE 58 MM X 17,5 MM
35-089-A5	COMP. TIBIAL MF DE 58 MM X 20 MM
35-089-A6	COMP. TIBIAL MF DE 58 MM X 22,5 MM
35-089-B1	COMP. TIBIAL MF DE 65 MM X 10 MM
35-089-B2	COMP. TIBIAL MF DE 65 MM X 12,5 MM
35-089-B3	COMP. TIBIAL MF DE 65 MM X 15 MM
35-089-B4	COMP. TIBIAL MF DE 65 MM X 17,5 MM
35-089-B5	COMP. TIBIAL MF DE 65 MM X 20 MM
35-089-B6	COMP. TIBIAL MF DE 65 MM X 22,5 MM
35-089-C1	COMP. TIBIAL MF DE 58 MM X 10 MODU.
35-089-C2	COMP. TIBIAL MF 58 MM X 12,5 MODU.
35-089-C3	COMP. TIBIAL MF 58 MM X 15 MODU.
35-089-C4	COMP. TIBIAL MF 58 MM X 17,5 MODU.
35-089-C5	COMP. TIBIAL MF 58 MM X 20 MODU.
35-089-C6	COMP. TIBIAL MF 58 MM X 22,5 MODU.
35-089-D1	COMP. TIBIAL MF 65 MM X 10 MODU.
35-089-D2	COMP. TIBIAL MF 65 MM X 12,5 MODU.
35-089-D3	COMP. TIBIAL MF 65 MM X 15 MODU.
35-089-D4	COMP. TIBIAL MF 65 MM X 17,5 MODU.

↙ ↗



Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas
Regulación e Institutos
ANMAT

35-089-D5	COMP. TIBIAL MF 65 MM X 20 MODU.
35-089-D6	COMP. TIBIAL MF 65 MM X 22,5 MODU.
35-089-F1	COMP.FEMORAL MF 58 MM MOD. DER.
35-089-F2	COMP.FEMORAL MF 58 MM MOD. IZQ.
35-089-F3	COMP.FEMORAL MF 65 MM MOD. DER.
35-089-F4	COMP.FEMORAL MF 65 MM MOD. IZQ.
35-089-G1	COMP.FEMORAL MF 58 MM VASTAGO FIJO
35-089-G2	COMP.FEMORAL MF 65 MM VASTAGO FIJO
35-089-RT	ENDOP. MF TOTAL FEM.-TIBIAL EN POLI
62	INSTRUMENTAL PARA RODILLA
62-308-01	GUIA DE CORTE PROXIMAL TIBIAL DER
62-308-02	GUIA DE CORTE PROXIMAL TIBIAL IZQ
62-308-03	ALINEADOR/GUIA INTRAMEDULAR
62-308-04	IMPACTOR EXTRACTOR DE PINES
62-308-05	GUIA DE CORTE FEMORAL ANTERIOR
62-308-06	GUIA DE CORTE FEMORAL DISTAL
62-308-07	GUIA CORTE ANTERO POSTERIOR 58/65
62-308-0A	MECHA DE 8 MM
62-308-0B	MECHA DE 13 MM
62-308-0C	PORTA GUIAS DE CORTE
62-308-12	BARRA DE ALINEACION
62-308-13	ARCO DE ALINEACION
62-308-14	GUIA DE RECORTE FEMORAL
62-308-15	GUIA CORTE INTERCON.Y CHANFLE 58/65
62-308-16	PLANTILLA TIBIAL 58
62-308-17	PLANTILLA TIBIAL 65
62-308-18	PLANTILLA TIBIAL 72
62-308-19	PLANTILLA M.F.
62-308-20	PUNZON CENTRADOR TIBIAL
62-308-21	GUIA DE FRESA PATELAR
62-308-22	FRESA PATELAR
62-308-23	PRENSA PATELAR
62-308-24	IMPACTOR FEMORAL CABEZA GRILON
62-308-25	IMPACTOR TIBIAL CABEZA GRILON
62-308-26	PIN P/FIJAC. DE PLANTILLA
62-308-27	ESCOPLO TIBIAL
62-308-28	RESORTE P/ GUIA DE PLANTILLA TIB

Σ 1

62-308-29	EMPUÑADURA DE FRESA P/VH MODULAR
62-308-30	FRESA GRADUADA FEM/TIB-MODULAR
62-308-31	LLAVE PARA VASTAGOS
62-308-32	IMPACTOR TRILAMINAR TIBIAL MODULAR
62-308-33	RASPA PARA VH MODULAR
62-308-34	PINZA ROTULIANA
62-308-35	MANGO P/IMPACTOR FEMORAL
62-308-36	DISTRACTOR DE RODILLA
62-308-37	GUIA DE CORTE CONSTRAINED
62-308-38	GUIA DE CORTE MF
62-308-39	GUIA CORTE INTERCOND.Y CHANFLE 72
62-308-40	GUIA CORTE ANTERO POSTERIOR 72 MM
62-308-41	DESTORNILLADOR P/SUPLEM. Y CUÑAS
62-308-42	GUIA P/RECONS.LIG.CRUCADOS-LIPSCOMB
62-308-43	PINZA PARA TORNILLO MF
62-308-44	GUIA DE CORTE P/ CUÑA
62-308-45	GUIA DE CORTE P/SUPLEMENTO
62-308-46	FEMORALES DE PRUEBA 58
62-308-47	FEMORALES DE PRUEBA 65
62-308-48	FEMORALES DE PRUEBA 72
62-308-49	TIBIAL DE PRUEBA 58 X 7,5
62-308-50	TIBIAL DE PRUEBA 58 X 10
62-308-51	TIBIAL DE PRUEBA 58 X 12,5
62-308-52	TIBIAL DE PRUEBA 58 X 15
62-308-53	TIBIAL DE PRUEBA 58 X 17,5
62-308-54	TIBIAL DE PRUEBA 58 X 20
62-308-55	TIBIAL DE PRUEBA 58 X 22,5
62-308-56	TIBIAL DE PRUEBA 65 X 7,5
62-308-57	TIBIAL DE PRUEBA 65 X 10
62-308-58	TIBIAL DE PRUEBA 65 X 12,5
62-308-59	TIBIAL DE PRUEBA 65 X 15
62-308-60	TIBIAL DE PRUEBA 65 X 17,5
62-308-61	TIBIAL DE PRUEBA 65 X 20
62-308-62	TIBIAL DE PRUEBA 65 X 22,5
62-308-63	TIBIAL DE PRUEBA 72 X 7,5
62-308-64	TIBIAL DE PRUEBA 72 X 10
62-308-65	TIBIAL DE PRUEBA 72 X 12,5
62-308-66	TIBIAL DE PRUEBA 72 X 15
62-308-67	TIBIAL DE PRUEBA 72 X 17,5
62-308-68	TIBIAL DE PRUEBA 72 X 20



Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas
Regulación e Institutos
ANMAT

62-308-69	TIBIAL DE PRUEBA 72 X 22,5
62-308-70	BASE TIBIAL DE PRUEBA 58
62-308-71	BASE TIBIAL DE PRUEBA 65
62-308-72	BASE TIBIAL DE PRUEBA 72
62-308-73	ROTULA DE PRUEBA 32
62-308-74	ROTULA DE PRUEBA 34
62-308-75	ROTULA DE PRUEBA 38
62-308-76	MODULO TIBIAL DE PRUEBA 58 X 7,5
62-308-77	MODULO TIBIAL DE PRUEBA 58 X 10
62-308-78	MODULO TIBIAL DE PRUEBA 58 X 12,5
62-308-79	MODULO TIBIAL DE PRUEBA 58 X 15
62-308-80	MODULO TIBIAL DE PRUEBA 58 X 17,5
62-308-81	MODULO TIBIAL DE PRUEBA 58 X 20
62-308-82	MODULO TIBIAL DE PRUEBA 58 X 22,5
62-308-83	MODULO TIBIAL DE PRUEBA 65 X 7,5
62-308-84	MODULO TIBIAL DE PRUEBA 65 X 10
62-308-85	MODULO TIBIAL DE PRUEBA 65 X 12,5
62-308-86	MODULO TIBIAL DE PRUEBA 65 X 15
62-308-87	MODULO TIBIAL DE PRUEBA 65 X 17,5
62-308-88	MODULO TIBIAL DE PRUEBA 65 X 20
62-308-89	MODULO TIBIAL DE PRUEBA 65 X 22,5
62-308-90	MODULO TIBIAL DE PRUEBA 72 X 7,5
62-308-91	MODULO TIBIAL DE PRUEBA 72 X 10
62-308-92	MODULO TIBIAL DE PRUEBA 72 X 12,5
62-308-93	MODULO TIBIAL DE PRUEBA 72 X 15
62-308-94	MODULO TIBIAL DE PRUEBA 72 X 17,5
62-308-95	MODULO TIBIAL DE PRUEBA 72 X 20
62-308-96	MODULO TIBIAL DE PRUEBA 72 X 22,5
62-308-97	MANGO PORTA BASE TIBIAL
62-308-98	STILO
62-308-A1	PRUEBA BASE TIBIAL 60 MM ANATOMICA A.N.V
62-308-A2	PRUEBA BASE TIBIAL 64 MM ANATOMICA A.N.V
62-308-A3	PRUEBA BASE TIBIAL 68 MM ANATOMICA A.N.V
62-308-A4	PRUEBA BASE TIBIAL 72 MM ANATOMICA A.N.V
62-308-B1	PRUEBA MODULO TIBIAL STAND. 60MM/7,5 A.N.V
62-308-B2	PRUEBA MODULO TIBIAL STAND. 60MM/10 A.N.V
62-308-B3	PRUEBA MODULO TIBIAL STAND. 60MM/12,5.A.N.V

E *A*

62-308-B4	PRUEBA MODULO TIBIAL STAND. 60MM/15 A.N.V
62-308-B5	PRUEBA MODULO TIBIAL STAND. 60MM/17,5 A.N.V
62-308-B6	PRUEBA MODULO TIBIAL STAND. 60MM/20 A.N.V
62-308-B7	PRUEBA MODULO TIBIAL STAND. 60MM/22,5 A.N.V
62-308-B8	PRUEBA MODULO TIBIAL STAND. 60MM/25 A.N.V
62-308-C1	PRUEBA MODULO TIBIAL ESTABIL.60MM/7,5 A.N.V
62-308-C2	PRUEBA MODULO TIBIAL ESTABIL.60MM/10 A.N.V
62-308-C3	PRUEBA MODULO TIBIAL ESTABIL.60MM/12,5.A.N.V
62-308-C4	PRUEBA MODULO TIBIAL ESTABIL.60MM/15 A.N.V
62-308-C5	PRUEBA MODULO TIBIAL ESTABIL.60MM/17,5 A.N.V
62-308-C6	PRUEBA MODULO TIBIAL ESTABIL.60MM/20 A.N.V
62-308-C7	PRUEBA MODULO TIBIAL ESTABIL.60MM/22,5 A.N.V
62-308-C8	PRUEBA MODULO TIBIAL ESTABIL.60MM/25 A.N.V
62-308-D1	PRUEBA MODULO TIBIAL STAND. 64MM/7,5 A.N.V
62-308-D2	PRUEBA MODULO TIBIAL STAND. 64MM/10 A.N.V
62-308-D3	PRUEBA MODULO TIBIAL STAND. 64MM/12,5.A.N.V
62-308-D4	PRUEBA MODULO TIBIAL STAND. 64MM/15 A.N.V
62-308-D5	PRUEBA MODULO TIBIAL STAND. 64MM/17,5 A.N.V
62-308-D6	PRUEBA MODULO TIBIAL STAND. 64MM/20 A.N.V
62-308-D7	PRUEBA MODULO TIBIAL STAND. 64MM/22,5 A.N.V
62-308-D8	PRUEBA MODULO TIBIAL STAND. 64MM/25 A.N.V
62-308-F1	PRUEBA MODULO TIBIAL ESTABIL.64MM/7,5 A.N.V
62-308-F2	PRUEBA MODULO TIBIAL ESTABIL.64MM/10 A.N.V
62-308-F3	PRUEBA MODULO TIBIAL ESTABIL.64MM/12,5.A.N.V
62-308-F4	PRUEBA MODULO TIBIAL ESTABIL.64MM/15 A.N.V
62-308-F5	PRUEBA MODULO TIBIAL ESTABIL.64MM/17,5 A.N.V
62-308-F6	PRUEBA MODULO TIBIAL ESTABIL.64MM/20 A.N.V
62-308-F7	PRUEBA MODULO TIBIAL ESTABIL.64MM/22,5 A.N.V
62-308-F8	PRUEBA MODULO TIBIAL ESTABIL.64MM/25 A.N.V
62-308-G1	PRUEBA MODULO TIBIAL STAND. 68MM/7,5 A.N.V
62-308-G2	PRUEBA MODULO TIBIAL STAND. 68MM/10 A.N.V
62-308-G3	PRUEBA MODULO TIBIAL STAND. 68MM/12,5.A.N.V
62-308-G4	PRUEBA MODULO TIBIAL STAND. 68MM/15 A.N.V
62-308-G5	PRUEBA MODULO TIBIAL STAND. 68MM/17,5 A.N.V
62-308-G6	PRUEBA MODULO TIBIAL STAND. 68MM/20 A.N.V
62-308-G7	PRUEBA MODULO TIBIAL STAND. 68MM/22,5 A.N.V
62-308-G8	PRUEBA MODULO TIBIAL STAND. 68MM/25 A.N.V
62-308-H1	PRUEBA MODULO TIBIAL ESTABIL.68MM/7,5 A.N.V
62-308-H2	PRUEBA MODULO TIBIAL ESTABIL.68MM/10 A.N.V
62-308-H3	PRUEBA MODULO TIBIAL ESTABIL.68MM/12,5.A.N.V

Σ 1



Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas
Regulación e Institutos
ANMAT

62-308-H4	PRUEBA MODULO TIBIAL ESTABIL.68MM/15 A.N.V
62-308-H5	PRUEBA MODULO TIBIAL ESTABIL.68MM/17,5 A.N.V
62-308-H6	PRUEBA MODULO TIBIAL ESTABIL.68MM/20 A.N.V
62-308-H7	PRUEBA MODULO TIBIAL ESTABIL.68MM/22,5 A.N.V
62-308-H8	PRUEBA MODULO TIBIAL ESTABIL.68MM/25 A.N.V
62-308-I1	PRUEBA MODULO TIBIAL STAND. 72MM/7,5 A.N.V
62-308-I2	PRUEBA MODULO TIBIAL STAND. 72MM/10 A.N.V
62-308-I3	PRUEBA MODULO TIBIAL STAND. 72MM/12,5.A.N.V
62-308-I4	PRUEBA MODULO TIBIAL STAND. 72MM/15 A.N.V
62-308-I5	PRUEBA MODULO TIBIAL STAND. 72MM/17,5 A.N.V
62-308-I6	PRUEBA MODULO TIBIAL STAND. 72MM/20 A.N.V
62-308-I7	PRUEBA MODULO TIBIAL STAND. 72MM/22,5 A.N.V
62-308-I8	PRUEBA MODULO TIBIAL STAND. 72MM/25 A.N.V
62-308-J1	PRUEBA MODULO TIBIAL ESTABIL.72MM/7,5 A.N.V
62-308-J2	PRUEBA MODULO TIBIAL ESTABIL.72MM/10 A.N.V
62-308-J3	PRUEBA MODULO TIBIAL ESTABIL.72MM/12,5.A.N.V
62-308-J4	PRUEBA MODULO TIBIAL ESTABIL.72MM/15 A.N.V
62-308-J5	PRUEBA MODULO TIBIAL ESTABIL.72MM/17,5 A.N.V
62-308-J6	PRUEBA MODULO TIBIAL ESTABIL.72MM/20 A.N.V
62-308-J7	PRUEBA MODULO TIBIAL ESTABIL.72MM/22,5 A.N.V
62-308-J8	PRUEBA MODULO TIBIAL ESTABIL.72MM/25 A.N.V
62-308-K1	PRUEBA FEMORAL 60 MM DERECHA A.N.V
62-308-K2	PRUEBA FEMORAL 60 MM IZQUIER.A.N.V
62-308-K3	PRUEBA FEMORAL 62 MM DERECHA A.N.V
62-308-K4	PRUEBA FEMORAL 62 MM IZQUIER.A.N.V
62-308-K5	PRUEBA FEMORAL 68 MM DERECHA A.N.V
62-308-K6	PRUEBA FEMORAL 68 MM IZQUIER.A.N.V
62-308-K7	PRUEBA FEMORAL 72 MM DERECHA A.N.V
62-308-K8	PRUEBA FEMORAL 72 MM IZQUIER. A.N.V
62-308-KA	PLANTILLA TIBIAL 60 MM A.N.V
62-308-KB	PLANTILLA TIBIAL 64 MM A.N.V
62-308-KC	PLANTILLA TIBIAL 68 MM A.N.V
62-308-KD	PLANTILLA TIBIAL 72 MM A.N.V
62-308-L1	PRUEBA BASE TIBIAL 40 MM W.N.A.V
62-308-L2	PRUEBA BASE TIBIAL 43 MM W.N.A.V
62-308-L3	PRUEBA BASE TIBIAL 46 MM W.N.A.V
62-308-L4	PRUEBA BASE TIBIAL 50 MM W.N.A.V

E. A

62-308-L5	PRUEBA BASE TIBIAL 54 MM W.N.A.V
62-308-M1	PRUEBA MODULO TIBIAL 40MM/7,5 W.N.A.V
62-308-M2	PRUEBA MODULO TIBIAL 40MM/10 W.N.A.V
62-308-M3	PRUEBA MODULO TIBIAL 40MM/12,5.W.N.A.V
62-308-M4	PRUEBA MODULO TIBIAL 40MM/15 W.N.A.V
62-308-M5	PRUEBA MODULO TIBIAL 40MM/17,5 W.N.A.V
62-308-M6	PRUEBA MODULO TIBIAL 40MM/20 W.N.A.V
62-308-M7	PRUEBA MODULO TIBIAL 40MM/22,5 W.N.A.V
62-308-M8	PRUEBA MODULO TIBIAL 40MM/25 W.N.A.V
62-308-N1	PRUEBA MODULO TIBIAL 43MM/7,5 W.N.A.V
62-308-N2	PRUEBA MODULO TIBIAL 43MM/10 W.N.A.V
62-308-N3	PRUEBA MODULO TIBIAL 43MM/12,5 W.N.A.V
62-308-N4	PRUEBA MODULO TIBIAL 43MM/15 W.N.A.V
62-308-N5	PRUEBA MODULO TIBIAL 43MM/17,5 W.N.A.V
62-308-N6	PRUEBA MODULO TIBIAL 43MM/20 W.N.A.V
62-308-N7	PRUEBA MODULO TIBIAL 43MM/22,5 W.N.A.V
62-308-N8	PRUEBA MODULO TIBIAL 43MM/25 W.N.A.V
62-308-O1	PRUEBA MODULO TIBIAL 46MM/7,5 W.N.A.V
62-308-O2	PRUEBA MODULO TIBIAL 46MM/10 W.N.A.V
62-308-O3	PRUEBA MODULO TIBIAL 46MM/12,5.W.N.A.V
62-308-O4	PRUEBA MODULO TIBIAL 46MM/15 W.N.A.V
62-308-O5	PRUEBA MODULO TIBIAL 46MM/17,5 W.N.A.V
62-308-O6	PRUEBA MODULO TIBIAL 46MM/20 W.N.A.V
62-308-O7	PRUEBA MODULO TIBIAL 46MM/22,5 W.N.A.V
62-308-O8	PRUEBA MODULO TIBIAL 46MM/25 W.N.A.V
62-308-P1	PRUEBA MODULO TIBIAL 50MM/7,5 W.N.A.V
62-308-P2	PRUEBA MODULO TIBIAL 50MM/10 W.N.A.V
62-308-P3	PRUEBA MODULO TIBIAL 50MM/12,5.W.N.A.V
62-308-P4	PRUEBA MODULO TIBIAL 50MM/15 W.N.A.V
62-308-P5	PRUEBA MODULO TIBIAL 50MM/17,5 W.N.A.V
62-308-P6	PRUEBA MODULO TIBIAL 50MM/20 W.N.A.V
62-308-P7	PRUEBA MODULO TIBIAL 50MM/22,5 W.N.A.V
62-308-P8	PRUEBA MODULO TIBIAL 50MM/25 W.N.A.V
62-308-Q1	PRUEBA MODULO TIBIAL 54MM/7,5 W.N.A.V
62-308-Q2	PRUEBA MODULO TIBIAL 54MM/10 W.N.A.V
62-308-Q3	PRUEBA MODULO TIBIAL 54MM/12,5 W.N.A.V
62-308-Q4	PRUEBA MODULO TIBIAL 54MM/15 W.N.A.V
62-308-Q5	PRUEBA MODULO TIBIAL 54MM/17,5 W.N.A.V
62-308-Q6	PRUEBA MODULO TIBIAL 54MM/20 W.N.A.V
62-308-Q7	PRUEBA MODULO TIBIAL 54MM/22,5 W.N.A.V

E 1



Ministerio de Salud
Secretaría de Políticas
Regulación e Institutos
ANMAT

62-308-Q8	PRUEBA MODULO TIBIAL 54MM/25 W.N.A.V
62-308-R1	PRUEBA FEMORAL 40 MM DERECHA W.A.N.V
62-308-R2	PRUEBA FEMORAL 40 MM IZQUIER. W.A.N.V
62-308-R3	PRUEBA FEMORAL 43 MM DERECHA W.A.N.V
62-308-R4	PRUEBA FEMORAL 43 MM IZQUIER.W.A.N.V
62-308-S1	PRUEBA FEMORAL 46 MM DERECHA W.A.N.V
62-308-S2	PRUEBA FEMORAL 46 MM IZQUIER.W.A.N.V
62-308-S3	PRUEBA FEMORAL 50 MM DERECHA W.A.N.V
62-308-S4	PRUEBA FEMORAL 50 MM IZQUIER. W.A.N.V
62-308-S5	PRUEBA FEMORAL 54 MM DERECHA W.A.N.V
62-308-S6	PRUEBA FEMORAL 54 MM IZQUIER. W.A.N.V
62-308-SA	PLANTILLA TIBIAL 40 MM W.N.A.V
62-308-SB	PLANTILLA TIBIAL 43 MM W.N.A.V
62-308-SC	PLANTILLA TIBIAL 46 MM W.N.A.V
62-308-SD	PLANTILLA TIBIAL 50 MM W.N.A.V
62-308-SE	PLANTILLA TIBIAL 54 MM W.N.A.V
62-308-T1	GUIA DE CORTE INTERCONDILAR Y CHANFLE 60
62-308-T2	GUIA DE CORTE INTERCONDILAR Y CHANFLE 64
62-308-T3	GUIA DE CORTE INTERCONDILAR Y CHANFLE 68
62-308-T4	GUIA DE CORTE INTERCONDILAR Y CHANFLE 72
62-308-E1	ESPACIADOR 7.5 MM
62-308-E2	ESPACIADOR 10 MM
62-308-E3	ESPACIADOR 12.5 MM
62-308-E4	ESPACIADOR 15 MM
62-308-E5	ESPACIADOR 17,5 MM
62-308-E6	ESPACIADOR 20 MM
62-308-E7	ESPACIADOR 22,5 MM
62-308-MG	CAJA DE RODILLA MOD. TOTAL GLOBAL
62-308-MO	CAJA DE RODILLA MODULAR
62-308-PR	CAJA DE PRUEBAS TIBIAL/FEMORAL MOD.
62-308-Z1	ESCOFINA
62-308-Z2	GUIA CORTE CONDILAR TIPO ZIMMER MODIF
62-308-Z3	LLAVE TUBO TIPO ZIMMER MODIFICADA
62-308-Z4	GUIA CENTRAL TIPO ZIMMER MODIFICADA
62-308-Z5	PERNO GUIA TIPO ZIMMER MODIFICADA
62-308-Z6	VARILLA INTRAMEDULAR TIPO ZIMMER MODIF.
62-308-ZI	CAJA DE RODILLA TIPO ZIMMER

E *A*

Período de vida útil: 3 años

Forma de presentación: Envase unitario

Condición de uso: Venta exclusiva a profesionales e instituciones sanitarias

Nombre del fabricante: VILLALBA HNOS. IMPLANTES S.A.

Lugar/es de elaboración: Fray M. Esquiú 4548/54 (1678), Caseros, Pcia. de Buenos Aires - Argentina

Se extiende a VILLALBA HNOS. IMPLANTES SA el Certificado de Autorización e Inscripción del PM-1553-134, en la Ciudad de Buenos Aires, a **26 JUN. 2017** , siendo su vigencia por cinco (5) años a contar de la fecha de su emisión.

DISPOSICIÓN Nº **7036**

C



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