



"2012 - Año de Homenaje al doctor D. MANUEL BELGRANO"

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

## DISPOSICIÓN N° 6813

BUENOS AIRES, 20 NOV 2012

VISTO el Expediente N° 1-47-8397-12-1 del Registro de esta Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), y

### CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones C.D.G. 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 el Departamento de Registro.

Que consta la evaluación técnica producida por la Dirección de Tecnología Médica, 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 los datos identificatorios característicos a ser transcritos en los proyectos de la Disposición Autorizante y del Certificado correspondiente, han sido convalidados por las áreas técnicas precedentemente citadas.

Que se ha dado cumplimiento a los requisitos legales y formales que contempla la normativa vigente en la materia.

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 los



"2012 - Año de Homenaje al doctor D. MANUEL BELGRANO"

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

## DISPOSICIÓN N° 6813

Artículos 8º, inciso II) y 10º, inciso i) del Decreto 1490/92 y por el Decreto 425/10.

Por ello;

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

DISPONE:

ARTICULO 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 del producto médico de marca MAXSUTURES, nombre descriptivo SUTURAS DE POLIDIOXANONA (PDS) y nombre técnico SUTURAS DE POLIDIOXANONA, de acuerdo a lo solicitado por C.D.G. S.A., con los Datos Identificatorios Característicos que figuran como Anexo I de la presente Disposición y que forma parte integrante de la misma.

ARTICULO 2º - Autorízase los textos de los proyectos de rótulo/s y de instrucciones de uso que obran a fojas 5 a 8 y 9 a 13 respectivamente, figurando como Anexo II de la presente Disposición y que forma parte integrante de la misma.

ARTICULO 3º - Extiéndase, sobre la base de lo dispuesto en los Artículos precedentes, el Certificado de Inscripción en el RPPTM, figurando como Anexo III de la presente Disposición y que forma parte integrante de la misma

ARTICULO 4º - En los rótulos e instrucciones de uso autorizados deberá figurar la leyenda: Autorizado por la ANMAT PM-2055-107, con exclusión de toda otra leyenda no contemplada en la normativa vigente.

ARTICULO 5º- La vigencia del Certificado mencionado en el Artículo 3º será por cinco (5) años, a partir de la fecha impresa en el mismo.

ARTICULO 6º - Regístrese. Inscribábase en el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica al nuevo producto. Por Mesa de Entradas notifíquese al interesado, haciéndole entrega de copia autenticada de la



"2012 - Año de Homenaje al doctor D. MANUEL BELGRANO"

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

DISPOSICIÓN N° **6813**

presente Disposición, conjuntamente con sus Anexos I, II y III. Gírese al Departamento de Registro a los fines de confeccionar el legajo correspondiente. Cumplido, archívese.

Expediente N° 1-47-8397-12-1

DISPOSICIÓN N° **6813**

Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



"2012 - Año de Homenaje al doctor D. MANUEL BELGRANO"

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

ANEXO I

DATOS IDENTIFICATORIOS CARACTERÍSTICOS del PRODUCTO MÉDICO  
inscripto en el RPPTM mediante DISPOSICIÓN ANMAT N° .....**6813**.....

Nombre descriptivo: SUTURAS DE POLIDIOXANONA (PDS).

Código de identificación y nombre técnico UMDNS: 16-584 - SUTURAS DE  
POLIDIOXANONA.

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

Clase de Riesgo: Clase IV.

Indicación/es autorizada/s: Aproximación de tejidos blandos, cirugía general,  
gastrointestinal, plástica, cardiovascular y digestiva, en especial en heridas con  
gran tensión.

Modelo/s: Sin Aguja, con aguja de punta: cilíndrica, cortante o espatulada.  
Largo: de 45 cm a 150 cm. Calibre: de 10/0 a 3.

Período de vida útil: 3 años a partir de la fecha de elaboración en las  
condiciones recomendadas de almacenamiento.

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

Nombre del fabricante: Yangzhou Medline Industry Co., Ltd.

Lugar/es de elaboración: No. 108, Jinshan Road, Economic Development Zone,  
Yangzhou, China.

Expediente N° 1-47-8397-12-1

DISPOSICIÓN N° **6813**

DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



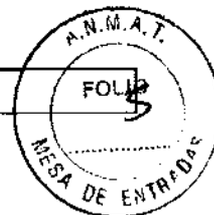
"2012 - Año de Homenaje al doctor D. MANUEL BELGRANO"

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

ANEXO II

TEXTO DEL/LOS RÓTULO/S e INSTRUCCIONES DE USO AUTORIZADO/S del  
PRODUCTO MÉDICO inscripto en el RPPTM mediante DISPOSICIÓN ANMAT N°  
.....**6813**.....

DR. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.



6813

Anexo III.B- RÓTULOS**SUTURA DE PDS (Polidioxanona)**

El modelo del rótulo debe contener las siguientes informaciones:

- 1) La razón social y dirección del fabricante y del importador, si corresponde:

**Fabricado por:** Yangzhou Medline Industry Co., Ltd  
No. 108, Jinshan Road  
Economic Development Zone  
Yangzhou, P.R. China

**Importado por:** CDG SA  
Gral. Paz 1052, Tandil, Provincia de Buenos Aires,  
Argentina

- 2) La información estrictamente necesaria para que el usuario pueda identificar el producto médico y el contenido del envase:

**SUTURA DE PDS (Polidioxanona)**

**Marca: MAXSUTURES**

**Modelos:**

**Sin aguja, con aguja de punta: cilíndrica, cortante ó espatulada.**

**Largo: de 45 cm a 150 cm**

**Calibre: de 10/0 a 3.**

- 3) Si corresponde, la palabra "estéril":

**ESTÉRIL**

- 4) El código del lote precedido por la palabra "lote" o el número de serie según proceda:

**LOTE (de origen)xxxxxx**

- 5) Si corresponde, fecha de fabricación y plazo de validez o la fecha antes de la cual deberá utilizarse el producto médico para tener plena seguridad:

**Fecha de Elaboración: (de origen)mm/aaaa**

**Fecha de Vencimiento: (de origen) (3 años a partir de la fecha de elaboración)mm/aaaa**

SE  
FARMACIA  
REG. N.º 1999

SERGIO BENITEZ  
AFIDERADO



6813

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

**De un solo uso.**

7) Las condiciones específicas de almacenamiento, conservación y/o manipulación del producto:

**Almacenar a temperatura ambiente.**

8) Las instrucciones especiales para operación y/o uso de productos médicos:

**Ver instrucciones de uso adjuntas.**

9) Cualquier advertencia y/o precaución que deba adoptarse:

**Ver precauciones y advertencias adjuntas.**

10) Si corresponde, el método de esterilización:

**Esterilizado por óxido de etileno**

11) Nombre del responsable técnico legalmente habilitado para la función:

**Dirección Técnica: Sergio Alejandro Benitez MN 11588**

12) Número de Registro del Producto Médico precedido de la sigla de identificación de la Autoridad Sanitaria competente:

**Autorizado por la ANMAT PM 2055-107**

13) La condición de venta según DISPOSICIÓN ANMAT 5267/06

**Venta exclusiva a profesionales e instituciones sanitarias**



SERGIO BENITEZ  
FARMACÉUTICO  
DIRECCIÓN TÉCNICA



SERGIO BENITEZ  
APODERADO



6813

## Proyecto de rótulo

## POLIDIOXANONA

Marca: Maxsutures

Código: PDSXXXXXXX

Longitud de la hebra: (varía según el modelo)

Calibre de la hebra: (varía según el modelo)

Tipo de aguja: (varía según el modelo)

Cantidad de agujas:

Lote: xxxxxx

Fecha de Elaboración: mm/aaaa

Fecha de Vencimiento: mm/aaaa

Cantidad de unidades por caja:

Esterilizado por oxido de etileno

De un solo uso

Almacenar a temperatura ambiente

Venta exclusiva a profesionales e instituciones sanitarias

Fabricado por: Yangzhou Medline Industry Co., Ltd

No. 108, Jinshan Road

Economic Development Zone

Yangzhou, P.R. China

Importado por: CDG S.A.

Gra'l. Paz 1052, Tandil, Provincia de Buenos Aires  
Argentina

Dirección Técnica: Sergio Alejandro Benitez MN 11588

Autorizado por la ANMAT PM 2055-107

*concedido Vale*

Dr. GABRIEL E. SCHUGURENSKY  
ODONTOLOGO  
Director de Tecnología Médica  
A.N.M.A.T.

*Sergio Benitez*

SERGIO BENITEZ  
FARMACIA TECNICA  
DEF 11588

*Sergio Benitez*

SERGIO BENITEZ  
APODERADO



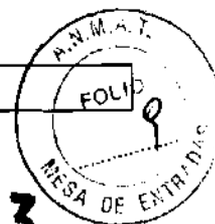
6813

SIMBOLOS

SÍMBOLO	Significado
	Tipo de Aguja
	No reutilizar
ESTERIL	Esterilizado
EO	Esterilizado por Oxido de Etileno
	Atención: Ver instrucciones de uso
LOT	Lote
FAB	Fecha de Fabricación
VENC	Fecha de Vencimiento
CE	Marca "conforme a las normas CE", que certifica que el producto se ajustó a las normas establecidas por la Unión Europea
xx CM	Largo de la hebra
PDSxxxxxxx	Código de la sutura
	Frágil
	Proteger de la lluvia
	Proteger del sol

  
 SERGIO BENITEZ  
 FARMACIA...  
 DIRECTOR GENERAL

  
 SERGIO BENITEZ  
 APODERADO



6813

**Anexo III.B- INSTRUCCIONES DE USO****SUTURA DE PDS (Polidioxanona)**

El modelo de las instrucciones de uso debe contener las siguientes informaciones cuando corresponda:

1) Las indicaciones contempladas en el ítem 2 de éste reglamento (Rótulo), salvo las que figuran en los ítem 2.4 y 2.5:

1-1) La razón social y dirección del fabricante y del importador, si corresponde:

**Fabricado por:** Yangzhou Medline Industry Co., Ltd  
No. 108, Jinshan Road  
Economic Development Zone  
Yangzhou, P.R. China

**Importado por:** CDG SA  
Gral. Paz 1052, Tandil, Provincia de Buenos Aires,  
Argentina

1-2) La información estrictamente necesaria para que el usuario pueda identificar el producto médico y el contenido del envase:

**SUTURA DE PDS (Polidioxanona)**

**Marca: MAXSUTURES**

**Modelos:**

**Sin aguja, con aguja de punta: cilíndrica, cortante ó espatulada.**

**Largo: de 45 cm a 150 cm**

**Calibre: de 10/0 a 3.**

1-3) Si corresponde, la palabra "estéril":

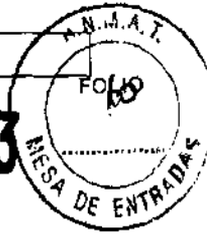
**ESTÉRIL**

1-6) La indicación, si corresponde que el producto médico, es de un solo uso:

**De un solo uso.**

SERGIO BENITEZ  
APODERADO

6813



1-7) Las condiciones específicas de almacenamiento, conservación y/o manipulación del producto:

**Almacenar a temperatura ambiente.**

1-8) Las instrucciones especiales para operación y/o uso de productos médicos:

- **Seleccionar y desinfectar cuidadosamente el sitio de aplicación.**
- **Seleccionar el tamaño adecuado de la aguja y hebra del hilo de PDS según el tipo de cirugía a realizar.**
- **Verificar la integridad del envase y su fecha de vencimiento.**
- **Retirar la sutura del envase estéril.**
- **Tomar la aguja acoplada a la sutura con el porta aguja.**  
En caso de suturas sin aguja acoplada, enhebrar la aguja seleccionada con la hebra de PDS.
- **Realizar la sutura de la herida utilizando la técnica apropiada.**
- **Luego de realizado el procedimiento, descartar la sutura en un recipiente adecuado para eliminación de residuos punzantes.**

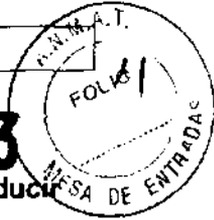
1-9) Cualquier advertencia y/o precaución que deba adoptarse:

- **Este producto sólo debe ser utilizado por personal especializado.**
- **Leer las instrucciones antes de su uso.**
- **El producto debe ser usado de acuerdo a las instrucciones de uso.**
- **El producto no debe ser reutilizado.**
- **Inspeccionar visualmente y controlar cuidadosamente el producto y su envase antes de usar.**
- **El producto es atóxico, estéril y apirógeno si el envase no ha sido dañado o abierto.**
- **No lavar o reesterilizar. De un solo uso. Descartar luego de usar.**
- **Almacenar a temperatura ambiente.**
- **El producto debe ser utilizado inmediatamente después de abierto el envase.**
- **El contacto prolongado con las soluciones salinas, como las que se encuentran en las vías urinarias (orina) o en el tracto biliar (bilis), puede dar lugar a la formación de cálculos.**
- **Los usuarios deben estar familiarizados con las técnicas y los procedimientos quirúrgicos en los que se emplean suturas absorbibles antes de utilizar la sutura de PDS para cerrar heridas, dado que el riesgo de dehiscencia de las heridas puede variar según el punto de aplicación y el material de sutura utilizado.**
- **El uso de esta sutura podría ser inapropiado en el caso de pacientes de edad avanzada, desnutridos o debilitados, o con condiciones que puedan causar o contribuir al retraso de la cicatrización de la herida.**
- **Evitar daños por compresión o torcido debido a la utilización de instrumentos quirúrgicos tal como pinzas o porta agujas.**
- **Al manipular éste y cualquier otro material de sutura debe tenerse precaución para evitar daños derivados de la propia manipulación.**

SERGIO BENITEZ  
FARMACÉUTICO  
PROFESIONAL

SERGIO BENITEZ  
APODERADO

6813



- El cirujano debe evitar la tensión excesiva al ajustar los nudos, para reducir el riesgo de rasgaduras superficiales y debilitamiento de la hebra.
- Utilizar una correcta técnica quirúrgica que evite realizar perforaciones de tejidos en forma involuntaria.
- Extremar los cuidados para evitar que durante la práctica quirúrgica la hebra se enrede con otros materiales quirúrgicos o se anude involuntariamente.
- La garantía de un nudo fiable se basa en la utilización del nudo plano y del nudo doble, así como de nudos adicionales si el cirujano lo estima necesario.
- Se deben tomar ciertas precauciones para no dañar las agujas.  
Tomar la aguja entre el espacio que se sitúa entre un tercio y la mitad de la distancia entre el extremo de unión con el hilo y la punta. No tomar desde la punta, lo que podría modificar las características funcionales de la aguja y romperla.  
No tomarla por la zona de la cabeza, porque podría producir torsión o ruptura.  
No tomarla por la zona de unión con el hilo, ya que podría romperse el cuerpo de la aguja o de la propia sutura en la zona de unión con el hilo.  
No tratar de modificar la forma de la aguja porque podría deteriorarse o romperse.

1-10) Si corresponde, el método de esterilización:

**Esterilizado por óxido de etileno.**

1-11) Nombre del responsable técnico legalmente habilitado para la función:

**Dirección Técnica: Sergio Alejandro BenitezMN 11588**

1-12) Número de Registro del Producto Médico precedido de la sigla de identificación de la Autoridad Sanitaria competente:

**Autorizado por la ANMAT PM 2055-107**

1-13) La condición de venta según DISPOSICION ANMAT 5267/06

**Venta exclusiva a profesionales e instituciones sanitarias.**

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

**Ver informe adjunto**



SERGIO BENITEZ  
FARMACÉUTICO (MN 11588)  
DIRECTOR TÉCNICO



SERGIO BENITEZ  
APODERADO

**6813**

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

**No corresponde.**

- 4) Todas las informaciones que permitan comprobar si el producto médico está bien instalado y pueda funcionar correctamente y con plena seguridad:

**No corresponde.**

- 5) La información útil para evitar ciertos riesgos relacionados con la implantación del producto médico:

**No corresponde.**

- 6) La información relativa a los riesgos de interferencia recíproca relacionados con la presencia del producto médico en investigaciones o tratamiento específicos:

**No corresponde.**

- 7) Las instrucciones necesarias en caso de rotura del envase protector de la esterilidad y si corresponde la indicación de los métodos adecuados de re esterilización:

- El producto es atóxico, estéril y apirógeno si el envase no ha sido dañado o abierto. No usar si se encuentra dañado o abierto.
- No lavar o reesterilizar.

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

**No corresponde.**

- 9) Información sobre cualquier tratamiento o procedimiento adicional que deba realizarse antes de utilizar el producto médico:

**No corresponde.**



SERGIO BENITEZ  
FARMACEUTICO M.N. 11568  
DIRECTOR TECNICO



SERGIO BENITEZ  
APODERADO

6813

- 10) Cuando un producto médico emita radiaciones con fines médicos, la información relativa a la naturaleza, tipo, intensidad y distribución de dicha radiación debe ser descripta:
- No corresponde.**
- 11) Las precauciones que deban adoptarse en caso de cambios del funcionamiento del producto médico:
- No corresponde.**
- 12) Las precauciones que deban adoptarse en lo que respecta a la exposición, en condiciones ambientales razonablemente previsibles, a campos magnéticos, a influencias eléctricas externas, a descargas electrostáticas, a la presión o variaciones de presión, a la aceleración, a fuentes térmicas de ignición, entre otras:
- No corresponde.**
- 13) Información suficiente sobre el medicamento o los medicamentos que el producto médico de que trate esté destinado a administrar, incluida cualquier restricción en la elección de sustancias que se puedan administrar:
- No corresponde.**
- 14) Las precauciones que deban adoptarse si un producto médico presenta un riesgo no habitual específico asociado a su eliminación:
- No corresponde.**
- 15) Los medicamentos incluidos en el producto médico como parte integrante del mismo, conforme al ítem 7.3 del Anexo de la Resolución GMC N 72/98 que dispone sobre los Requisitos Esenciales de Seguridad y Eficacia de los productos médicos:
- No corresponde.**
- 16) El grado de precisión atribuido a los productos médicos de medición:
- No corresponde.**



  
SERGIO BENITEZ  
FARMACÉUTICO (C.N. 11549)  
DIRECCIÓN TÉCNICA

  
SERGIO BENITEZ  
APODERADO



"2012 - Año de Homenaje al doctor D. MANUEL BELGRANO"

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

ANEXO III  
CERTIFICADO

Expediente Nº: 1-47-8397-12-1

El Interventor de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT) certifica que, mediante la Disposición Nº **6813**, y de acuerdo a lo solicitado por C.D.G. 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: SUTURAS DE POLIDIOXANONA (PDS).

Código de Identificación y nombre técnico UMDNS: 16-584 - SUTURAS DE POLIDIOXANONA.

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

Clase de Riesgo: Clase IV.

Indicación/es autorizada/s: Aproximación de tejidos blandos, cirugía general, gastrointestinal, plástica, cardiovascular y digestiva, en especial en heridas con gran tensión.

Modelo/s: Sin Aguja, con aguja de punta: cilíndrica, cortante o espatulada. Largo: de 45 cm a 150 cm. Calibre: de 10/0 a 3.

Período de vida útil: 3 años a partir de la fecha de elaboración en las condiciones recomendadas de almacenamiento.

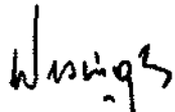
Condición de expendio: Venta exclusiva a profesionales e instituciones sanitarias.

Nombre del fabricante: Yangzhou Medline Industry Co., Ltd.

Lugar/es de elaboración: No. 108, Jinshan Road, Economic Development Zone, Yangzhou, China.

Se extiende a C.D.G. S.A. el Certificado PM-2055-107, en la Ciudad de Buenos Aires, a 20 NOV 2012, siendo su vigencia por cinco (5) años a contar de la fecha de su emisión.

DISPOSICIÓN Nº **6813**

  
Dr. OTTO A. ORSINGER  
SUB-INTERVENTOR  
A.N.M.A.T.