



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

DISPOSICIÓN N° 6259

BUENOS AIRES, 10 OCT 2013

VISTO el Expediente N° 1-47-9120/13-1 del Registro de esta Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones IMPLANTES S.R.L., solicita se autorice la inscripción en el Registro de 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 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 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.



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

DISPOSICIÓN N° 6259

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por los Artículos 8º, inciso II) y 10º, inciso i) del Decreto 1490/92 y por el Decreto 1271/13.

Por ello;

EL ADMINISTRADOR NACIONAL 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 DJO, nombre descriptivo prótesis de cadera (reemplazo total) y nombre técnico prótesis, de articulación para cadera, totales, de acuerdo a lo solicitado, por IMPLANTES S.R.L., 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 54 y 55 a 59 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-863-119, 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. Inscribese en el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica al nuevo producto. Por Mesa de Entradas



DISPOSICIÓN N° **6259**

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

notifíquese al interesado, haciéndole entrega de copia autenticada de la 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° 1-47-9120/13-1

DISPOSICIÓN N° **6259**

Dr. CARLOS CHIALE
Administrador Nacional
A.N.M.A.T.



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 Nº **6259**

Nombre descriptivo: prótesis de cadera (reemplazo total)

Código de identificación y nombre técnico UMDNS: 16-150 prótesis, de articulación, para cadera, totales

Marca del producto médico: DJO

Clase de Riesgo: Clase III

Indicación/es autorizada/s: Sustitución de cadera como resultado de: prótesis de cadera total, enfermedad degenerativa no inflamatoria de la articulación, incluyendo osteoartritis y necrosis vascular, artritis reumatoidea, tratamiento de pseudo artrosis y fracturas, revision de prótesis total de cadera

Modelo/s: Foundation Sistema para fractura de cadera, Foundation HA sistema de cadera, Linear sistema de cadera, Linear sistema de cadera con recubrimiento de P2, Revelation sistema de cadera, Revelation micro Max sistema de cadera, Revelation sistema de cadera con recubrimiento de P2, Foundation sistema de cadera de revisión modular, Sistema de cadera calcar cementado, CLP sistema de cadera cuello fijo, Alfa II sistema de cadera, R 120 sistema de cadera, R 120PC sistema de cadera, lima revisión modilar de cadera, Cuello femoral modular, centralizador distal, FMP copa acetabulra con 3Dmatrix, FMP copa acetabular con recubrimiento P2, All poly copas acetabulares, PMP Liners acetabulares - estándar poly, PMP liner acetabular constreñido, FMP X-alt HXL Poly liners, Keramos sistema de cadera, CoCr cabezas femorales, BIOLOX delta cabeza femoral cerámica, BIOLOX delta option cabeza femoral cerámica, BIOLOX forte cabeza femoral cerámica, Bipolar sistema de cadera, Unipolar sistema de cadera, tornillo para hueso esponjoso 6.5

Período de vida útil: 5 años.

Condición de expendio: Venta exclusiva a profesionales e instituciones sanitarias



Ministerio de Salud

Secretaría de Políticas, Regulación

e Institutos

A.N.M.A.T.

Nombre del fabricante: Encore Medical, L.P.

Lugar/es de elaboración: 9800 Metric Blvd., Austin, TX, USA 78758, Estados Unidos

Expediente N° 1-47-9120/13-1

DISPOSICIÓN N° **6259**

Dr. CARLOS CHIALE
Administrador Nacional
A.N.M.A.T.



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°

.....**6259**.....

Dr. CARLOS CHIALE
Administrador Nacional
A.N.M.A.T.

6259

54

ANEXO III.B

Modelo de rótulo

Familia de Producto: PRÓTESIS PARA CADERA (REEMPLAZO TOTAL)
Marca: DJO

Fabricado por:

ENCORE MEDICAL, L.P.

9800 METRIC BLVD. - -

Austin, TX, ESTADOS UNIDOS 78758

Importador: IMPLANTES S.R.L. España 921-2000-ROSARIO-ARGENTINA

Lote/Serie: la que corresponda

Fecha de fabricación: la que corresponda

Producto médico de un solo uso

Estéril

Método de esterilización: Rayos Gamma/Peróxido de Hidrógeno (para productos de UHMWPE (polietileno de ultra alto peso molecular)

Fecha de vencimiento: la que corresponda

Asegúrese de estar familiarizado con los usos pretendidos, indicaciones /contraindicaciones, compatibilidad y manipulación correcta del implante, que se encuentran descritos en el manual técnico operativo.

Director técnico: Farm.: MARIELA ZURSCHMITTEN- MP.: 3401

Producto autorizado por la ANMAT, PM-863-119

Condición de venta: Venta exclusiva a profesionales e instituciones sanitarias

IMPLANTES S.R.L.

HORACIO CELORIA
Socio Gerente

IMPLANTES S.R.L.
Mariela Zurschmitzen
Farmacéutica
Mae. 3401

6259⁵⁵

Instrucciones de Uso

Familia de Producto: PRÓTESIS DE CADERA (REEMPLAZO TOTAL)
MARCA: DJO

Fabricado por:

ENCORE MEDICAL, L.P.

9800 METRIC BLVD. - -

Austin, TX, ESTADOS UNIDOS 78758

Importador: IMPLANTES S.R.L. España 921-2000-ROSARIO-ARGENTINA

Producto médico de un solo uso

Estéril

Método de esterilización: Rayos Gamma/Peróxido de Hidrógeno (para productos de UHMWPE (polietileno de ultra alto peso molecular)

Asegúrese de estar familiarizado con los usos pretendidos, indicaciones /contraindicaciones, compatibilidad y manipulación correcta del implante, que se encuentran descriptos en el manual técnico operativo.

Director técnico: FARM.: MARIELA ZURSCHMITTEN- MP.: 3401

Producto autorizado por la ANMAT, PM-863-119

Condición de venta: Venta exclusiva a profesionales e instituciones sanitarias

Instructivo

GENERALIDADES

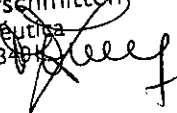
Los productos deben ser implantados por profesionales capacitados que conocen las técnicas brindadas por DJO para la utilización de cada uno de ellos.

La información actualizada para implantar los mismos se puede obtener a través de nuestros catálogos o bien ser requerida a nuestra empresa directamente, incluso en casos especiales.

DJO no se responsabiliza por cualquier efecto ni consecuencias que pudieran resultar del apartamiento de esas técnicas o instrucciones específicas, como ser una equivocada indicación o mala utilización de la técnica quirúrgica o problemas de asepsia, siendo esta enumeración no taxativa

IMPLANTES S.R.L.

HORACIO CELORIA
Socio Gerente

IMPLANTES S.R.L.
Mariela Zurschmitt
Farmacéutica
Mat. 3401


Los implantes han sido diseñados como un conjunto integral aunque permiten realizar variantes a condición que se respete la compatibilidad dimensional de las piezas y de los materiales.

Están garantizadas las variantes que sean realizadas con productos fabricados por DJO. En ningún caso podrán ser combinados con productos fabricados por otra empresa. En caso de combinar productos de fabricación propia con productos no autorizados por DJO, caducará automáticamente la garantía del producto utilizado.

Esta u otras circunstancias deben asentarse en la historia clínica e informarse al paciente.

Estas INSTRUCCIONES DE UTILIZACION que se incluyen con el producto deben ser leídas atentamente por el médico cirujano y deben darse a conocer al paciente que recibirá el implante debiendo el médico justificar la entrega de una copia del presente y asentar dicha circunstancia en la historia clínica.

Ningún implante es mejor que la estructura ósea humana. Los implantes están fabricados de diversos materiales compatibles con el cuerpo humano tal como polietileno, aleaciones de acero inoxidable, cobalto-cromo y titanio.

El peso del paciente y su nivel de actividad son factores fundamentales que afectan la vida y el desempeño del implante. El paciente DEBE ser instruido por parte del médico cirujano acerca de estos factores así como las restricciones a las que se verá sometido el paciente en la etapa postoperatoria.

Los implantes pueden fallar o presentar complicaciones en los siguientes casos:

- Pacientes con expectativas funcionales irreales.
- Pacientes de elevado peso.
- Pacientes físicamente activos.

Para mayor información por favor lea las CONTRAINDICACIONES,



INSTRUCCIONES DE UTILIZACION

IMPORTANTE: No utilizar jamás un implante que haya sido usado previamente.

No efectuar ninguna modificación al implante salvo en casos indicados por la técnica quirúrgica.

Antes de la implantación verificar que el implante no posea suciedad, marcas, golpes o rayaduras especialmente en las zonas de fricción y elementos de unión.

Cualquiera de estos procedimientos puede causar el daño al acabado de su superficie, produciendo como consecuencia concentración de tensiones que pueden llegar a ser el punto de fractura del implante.

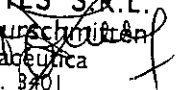
Respecto a los detalles técnicos que conciernen la implantación propiamente dicha, el cirujano deberá referirse a la técnica quirúrgica. DJO cuenta con material técnico y personal capacitado que podrán asistirlo para implantar con éxito el producto.

NUNCA inicie el acto quirúrgico sin antes realizar una minuciosa planificación preoperatoria ya que la falta de planificación puede ocasionar la mala selección del componente protésico o la falla en el abordaje del área a operar.

No se aconseja el uso de instrumentos electro-quirúrgicos o láser en zonas cercanas al implante o los conectores metálicos debido al riesgo de transmisión de corriente eléctrica que puede provocar necrosis ósea y alteración de la osteointegración.

IMPLANTES S.R.L.

HORACIO CELORTA
Socio Gerente

IMPLANTES S.R.L.
Mariela Zurbriggen
Farmacéutica
Mat. 3701


INDICACIONES

ADVERTENCIAS AL PACIENTE

El cuidado y la supervisión postoperatorios son importantes. Los dispositivos de fijación metálicos no son capaces de soportar los niveles de actividad ni las cargas que tolera una pared torácica normal y sana. El implante se puede aflojar, desplazar, doblar o quebrar si se lo somete a soportar peso o cargas, a actividades muy intensas o lesiones traumáticas. El cirujano tratante debe advertir al paciente de la necesidad de limitar sus actividades de la manera correspondiente. La limitación de las actividades físicas puede ser particular a cada paciente y este debe ser advertido que no cumplir con las instrucciones postoperatorias que se le den podría dar lugar a las complicaciones antes explicadas. El paciente debe ser informado y advertido de que la deformidad puede permanecer presente en su totalidad o en cierto grado aun después de la cirugía. Además, el paciente deberá ser advertido, antes de la intervención, de los riesgos generales de la cirugía y de posibles efectos adversos, tal y como se enumeran a continuación.

EFFECTOS ADVERSOS

1. Reacciones debidas a sensibilidad a los metales o reacción alérgica al material del implante.
2. Dolor, molestia o sensación anormal debidos a la presencia del dispositivo.
3. Trauma quirúrgico; lesión neural permanente o temporal, lesión permanente o temporal del corazón, pulmones y otros órganos, estructuras o tejidos del cuerpo.
4. Irritación dérmica, infección y neumotórax.
5. Fractura, ruptura, desplazamiento o aflojamiento del implante.
6. Corrección incompleta o inadecuada de la deformidad o reaparición de la misma, antes o después de retirarse el implante.
7. Lesiones permanentes o la muerte.

Durante la implantación de cualquiera de los componentes protésicos, puede ocurrir la fractura del hueso si es que los componentes no han sido seleccionados adecuadamente o bien no se ha empleado correctamente la técnica quirúrgica.

La implantación de materiales extraños en los tejidos puede ocasionar reacciones histológicas involucrando macrófagos y fibroblastos. La significación clínica actual de estos efectos es incierta dado que cambios similares pueden ocurrir durante el proceso normal de curado de la herida.

Reacciones de sensibilidad de los pacientes a las bioaleaciones siguientes a la intervención raramente han sido reportadas. La infección del sitio implantado puede ser seria y debe ser tratada de forma inmediata ya que de no ser así puede llevar a la amputación del miembro afectado.

IMPLANTES S.R.L.

HORACIO CELOBIA
Socio Gerente

IMPLANTES S.R.L.
Mariela Zúrschmitt
Farmacéutica
Mat. 3401

Algunos de estos efectos adversos pueden requerir una nueva cirugía, la remoción del implante y la posterior implantación de un nuevo implante.

INFORMACION PARA EL PACIENTE

El paciente deberá ser informado por el cirujano de los riesgos potenciales y efectos adversos debidos a la inserción del implante y este deberá dar su consentimiento a la intervención quirúrgica propuesta.

El cirujano deberá informar al paciente que reciba el implante que la seguridad y durabilidad del mismo dependen de las funciones del paciente, especialmente la actividad física.

El paciente deberá informar al cirujano sobre cualquier cambio referente al miembro operado.

El paciente deberá acordar un examen postoperatorio realizado por su cirujano en orden a detectar cualquier signo de desgaste o malfunción del implante.

Antes de cualquier tratamiento o examen médico, el paciente deberá informar al profesional que lleva implantado un implante ortopédico especialmente en aquellos en los que se somete a shock eléctricos, campos electromagnéticos o radiaciones (por ej.: Resonancia magnética Nuclear – RMN).

ESTERILIZACION

Estos productos se suministran en estado Estéril. Son esterilizados por radiación (rayos gamma) a una dosis de 25kGY; o por Peróxido de hidrógeno (H₂O₂) para productos de UHMWPE (polietileno de ultra alto peso molecular). Ambos procesos de esterilización se encuentran validados. NO está permitida la reesterilización/reuso de estos productos. La apertura del embalaje de estos productos debe ser realizada en la sala del centro quirúrgico, utilizando guantes estériles, y por instrumentador capacitado. La integridad del embalaje debe ser mantenida hasta el momento de la apertura por la enfermera circulante de sala. Durante el acto quirúrgico, el cirujano no debe usar fuerza excesiva para evitar dañar la superficie del producto, pues puede comprometer el desempeño del dispositivo.

IDENTIFICACION Y TRAZABILIDAD

Cada implante lleva grabado en su superficie un número de lote que coincide con el impreso en la etiqueta del envase.

Este número deberá agregarse a la historia clínica del paciente y al certificado de implante valiéndose de la etiqueta autoadhesiva adjunta. La comunicación de este número es condición de esta garantía pues nos permite rastrear la historia de cada implante desde la fabricación, incluida la materia prima, hasta la fecha de terminación y de su esterilización.

ALMACENAMIENTO

IMPLANTES S.R.L.
HORACIO CELORIA
Socio Gerente

IMPLANTES S.R.L.
Mariela Zurschmitt
Farmacéutica
Mat. 3467

Los implantes deben mantenerse en su embalaje original, en el lugar habitual destinado al almacenaje de los implantes a una temperatura y humedad controladas definidas por las normas internacionales. A tal efecto aconsejamos controlar los vencimientos de modo tal que las primeras en salir hayan sido las primeras en entrar.

RECOMENDACIONES REFERENTES A LA CIRUGÍA









Los quirófanos deberán ser asépticos para evitar la infección del implante que, en la mayoría de los casos, conlleva a la revisión del mismo generando secuelas en el paciente.


La cirugía deberá ser planeada cuidadosamente conforme a los resultados radiológicos.

NORMAS UTILIZADAS PARA LA FABRICACION DE IMPLANTES

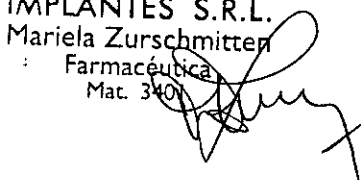
Todos nuestros productos están fabricados sobre la base de las especificaciones dadas por normas en vigencia con los materiales testeados y reconocidos, que responden a normas del Instituto Argentino de Normalización (IRAM) y a sus equivalentes internacionales ISO - International Organization for Standardization y ASTM - American Society for Testing Materials.

SERVICIOS AL CONSUMIDOR

	ÚNICO USO		LEA LAS INSTRUCCIONES
	LOTE N°		FECHA DE VENCIMIENTO
	REFERENCIA / CÓDIGO / CATÁLOGO N°		ESTERILIZADO POR H2O2
	FECHA DE FABRICACION		ESTERILIZADO POR RADIACIÓN




 IMPLANTES S.R.L.
 HORACIO CELORIA
 Socio Gerente


 IMPLANTES S.R.L.
 Mariela Zurschmitter
 Farmacéutica
 Mat. 340



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

ANEXO III
CERTIFICADO

Expediente N°: 1-47-9120/13-1

El Administrador Nacional de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT) certifica que, mediante la Disposición N° **6259** y de acuerdo a lo solicitado por IMPLANTES S.R.L., se autorizó la inscripción en el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica (RPPTM), de un nuevo producto con los siguientes datos identificatorios característicos:

Nombre descriptivo: prótesis de cadera (reemplazo total)

Código de identificación y nombre técnico UMDNS: 16-150 prótesis, de articulación, para cadera, totales

Marca del producto médico: DJO

Clase de Riesgo: Clase III

Indicación/es autorizada/s: Sustitución de cadera como resultado de: prótesis de cadera total, enfermedad degenerativa no inflamatoria de la articulación, incluyendo osteoartritis y necrosis vascular, artritis reumatoidea, tratamiento de pseudo artrosis y fracturas, revision de prótesis total de cadera

Modelo/s: Foundation Sistema para fractura de cadera, Foundation HA sistema de cadera, Linear sistema de cadera, Linear sistema de cadera con recubrimiento de P2, Revelation sistema de cadera, Revelation micro Max sistema de cadera, Revelation sistema de cadera con recubrimiento de P2, Foundation sistema de cadera de revisión modular, Sistema de cadera calcar cementado, CLP sistema de cadera cuello fijo, Alfa II sistema de cadera, R 120 sistema de cadera, R 120PC sistema de cadera, lima revisión modular de cadera, Cuello femoral

..//

modular, centralizador distal, FMP copa acetabulra con 3Dmatrix, FMP copa acetabular con recubrimiento P2, All poly copas acetabulares, PMP Liners acetabulares – estándar poly, PMP liner acetabular constreñido, FMP X-alt HXL Poly liners, Keramos sistema de cadera, CoCr cabezas femorales, BIOLOX delta cabeza femoral cerámica, BIOLOX delta option cabeza femoral cerámica, BIOLOX forte cabeza femoral cerámica, Bipolar sistema de cadera, Unipolar sistema de cadera, tornillo para hueso esponjoso 6.5

Período de vida útil: 5 años.

Condición de expendio: Venta exclusiva a profesionales e instituciones sanitarias

Nombre del fabricante: Encore Medical, L.P.

Lugar/es de elaboración: 9800 Metric Blvd., Austin, TX, USA 78758, Estados Unidos

Se extiende a IMPLANTES S.R.L. el Certificado PM-863-119, en la Ciudad de Buenos Aires, a ^{10 OCT 2013}....., siendo su vigencia por cinco (5) años a contar de la fecha de su emisión.

DISPOSICIÓN N° **6259**



Dr. CARLOS CHIALE
Administrador Nacional
A.N.M.A.T.