



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
2021 - Año de Homenaje al Premio Nobel de Medicina Dr. César Milstein

Disposición

Número:

Referencia: 1-0047-3110-005701-20-8

VISTO el Expediente N° 1-0047-3110-005701-20-8 del Registro de esta Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT), y:

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones PAM Argentina SA 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 Instituto Nacional de Productos Médicos, en la que informa que el producto estudiado reúne los requisitos técnicos que contempla la norma legal vigente, y que los establecimientos declarados demuestran aptitud para la elaboración y el control de calidad del producto cuya inscripción en el Registro se solicita.

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

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por el Decreto N° 1490/92 y sus modificatorios.

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 Spiggle and Theis Medizintechnik GmbH. nombre descriptivo Tubos de ventilación de silicona. y nombre técnico Tubos para ventilación interna. , de acuerdo con lo solicitado por PAM Argentina SA , con los Datos Identificatorios Característicos que figuran al pie de la presente.

ARTÍCULO 2º.- Autorízanse los textos de los proyectos de rótulo/s y de instrucciones de uso que obran en documento N° IF-2021-86603771-APN-INPM#ANMAT .

ARTÍCULO 3º.- En los rótulos e instrucciones de uso autorizados deberá figurar la leyenda "Autorizado por la ANMAT PM 1478-54 ”, con exclusión de toda otra leyenda no contemplada en la normativa vigente.

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

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

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

DATOS IDENTIFICATORIOS CARACTERÍSTICOS

PM: 1478-54

Nombre descriptivo: Tubos de ventilación de silicona.

Código de identificación y nombre técnico del producto médico, (ECRI-UMDNS):
10-053 Tubos para ventilación interna.

Marca(s) de (los) producto(s) médico(s): Spiggle and Theis Medizintechnik GmbH.

Modelos:

Tubos de ventilación de silicona

103000, 103010, 103100, 103150, 103200, 103300, 103310, 103400

Clase de Riesgo: III

Indicación/es autorizada/s:

El producto permite el derrame de secreciones del oído medio (efusión timpánica) y también la ventilación y la compensación de la presión en el oído medio para aliviar la trompa de Eustaquio (Tuba Eustachii).

Período de vida útil: Cinco (5) años.

Condición de uso: Uso exclusivo a profesionales e instituciones sanitarias

Fuente de obtención de la materia prima de origen biológico: No aplica.

Forma de presentación: Cajas de 10 unidades cada una, estériles.

Método de esterilización: Esterilizado por Óxido de etileno.

Nombre del fabricante:

Spiggle and Theis Medizintechnik GmbH.

Lugar de elaboración:

Burghof 14, 51491 Overath, Alemania.

Expediente N° 1-0047-3110-005701-20-8

N° Identificadorio Trámite: 21692

AM

Digitally signed by GARAY Valeria Teresa
Date: 2021.10.14 15:12:14 ART
Location: Ciudad Autónoma de Buenos Aires

Digitally signed by Gestion Documental
Electronica
Date: 2021.10.14 15:12:17 -03:00

IFU y Rótulo PM 1478-54

	Tubos de Ventilación de Silicona	PM-1478-54.
		Legajo N°: 1478.

Anexo III.B- RÓTULOS

<p>Tubos de Ventilación de Silicona</p> <p>Lote: XXXXXXXXXXXXXXXX</p> <p>Ref: XXXXXX</p> <p>Modelo:</p> <p>Marca: Spiggle and Theis Medizintechnik GmbH.</p> <p>Importado por: PAM ARGENTINA S.A. Ángel J. Carranza 2386, Ciudad de Buenos Aires, Argentina.</p> <p>Fabricado por: Spiggle & Theis Medizintechnik GmbH. Burghof 14, 51491 Overath, Alemania</p> <p>ESTÉRIL. Esterilizado por Óxido de etileno Proteger de la luz, almacenar en lugar seco, limpio y fresco. No reutilizar. No re esterilizar. No utilizar si el envase está dañado o abierto.</p> <p>Fecha de fabricación: AAAA/ MM Fecha de caducidad: AAAA/ MM</p> <p>Modo de uso, Advertencias y Precauciones: Ver Instrucciones de Uso.</p> <p>Director Técnico: Nicolas Durisotti, Farmacéutico – MN N°16161 Autorizado por la A.N.M.A.T. PM-1478-54</p> <p style="text-align: center;">Uso exclusivo a profesionales e instituciones sanitarias</p>
--

Figura 1: Modelo de rótulo.

	Tubos de Ventilación de Silicona	PM-1478-54.
		Legajo N°: 1478.

Anexo III.B- INSTRUCCIONES DE USO

INDICACIONES DEL RÓTULO

Razón Social y Dirección del Fabricante:

Fabricado por:

Spiggle & Theis Medizintechnik GmbH.

Burghof 14, 51491 Overath, Alemania.

Razón Social y Dirección del Importador:

PAM ARGENTINA S.A.

Dirección completa: Ángel J. Carranza 2386, Ciudad de Buenos Aires, Argentina.

Identificación del Producto:

Producto: Tubos de Ventilación de Silicona.

Marca: Spiggle and Theis Medizintechnik GmbH.

Modelos:

Tubos de ventilación de silicona

103000, 103010, 103100, 103150, 103200, 103300, 103310, 103400

Estéril.

Esterilizado por Óxido de Etileno.

Proteger de la luz, almacenar en lugar seco, limpio y fresco

No reutilizar.

No re esterilizar.

No utilizar si el envase individual está dañado o abierto

Director Técnico: Nicolas Durisotti, Farmacéutico – MN 16161.

Autorizado por la A.N.M.A.T. PM-1478-54.

Uso exclusivo a profesionales e instituciones sanitarias.

	Tubos de Ventilación de Silicona	PM-1478-54.
		Legajo N°: 1478.

Finalidad de uso

El producto permite el derrame de secreciones del oído medio (efusión timpánica) y también la ventilación y la compensación de la presión en el oído medio para aliviar la trompa de Eustaquio (Tuba Eustachii).

Contraindicaciones

Reacciones de intolerancia a los materiales empleados.

- Tímpano engrosado (p. ej. esclerosis timpánica).
- Transplantes timpánicos (p. ej. tras timpanoplastia).

Efectos secundarios

- Una infección del oído medio después de una paracentesis o un drenaje timpánico son poco frecuentes. En este caso, el médico debe decidir sobre la forma de proceder (por ejemplo, tratamiento con antibióticos).
- Es muy poco frecuente una perforación de la membrana timpánica tras la colocación del tubo timpánico y, en caso que fuera necesario, se puede cerrar practicando una timpanoplastia.
- Es muy remota la posibilidad de que el tubo timpánico se desplace a la cavidad timpánica. En caso de darse esta complicación, la cavidad timpánica deberá ser abierta mediante una intervención quirúrgica para retirar el tubo timpánico.
- En algunas ocasiones puede ocurrir una expulsión prematura del tubo timpánico. Una vez averiguada la causa, se debe proceder a insertar nuevamente un tubo timpánico.
- Se pueden dar formaciones de cicatrices o de estructuras hialinas en la membrana timpánica.
- Si la inserción no se efectúa debidamente, podría provocarse una luxación de los huesillos del oído.
- Posible lesión del bulbo de la vena yugular por anomalía anatómica.

Advertencias

- El Producto debe utilizarse dentro de un entorno microquirúrgico y correr a cargo de un cirujano otorrinolaringólogo debidamente especializado. La información que se acompaña, como p.ej. las instrucciones de uso, no sustituye la necesidad de

	Tubos de Ventilación de Silicona	PM-1478-54.
		Legajo Nº: 1478.

conocimientos básicos médicos y técnicos. El usuario debe adquirir tales conocimientos mediante formación especializada. La adquisición de conocimientos médicos y sus consecuencias diagnósticas y terapéuticas son responsabilidad exclusiva del usuario del producto.

- Normalmente se produce la expulsión espontánea del tubo timpánico. En caso contrario, el tubo timpánico debe ser extirpado por el otorrinolaringólogo. Esta práctica normalmente no suele ser necesaria.
- Si la secreción fuera muy viscosa (seromucotímpano/otitis media), puede obstruirse el lumen del tubo timpánico. En caso de que el otorrinolaringólogo no pueda abrir el lumen en un tratamiento local, el tubo tendrá que ser sustituido eventualmente.
- Ha de evitarse toda contaminación del producto. El producto ha de ser conservado en su envase protector sellado. Éste no debe manifestar ningún deterioro. El envase protector se abrirá poco antes de retirar el producto. Inspeccionar el envase y el sellado hermético antes de su apertura para descartar una posible falta de integridad, dado que en tal caso el producto podría haber perdido su esterilidad. El producto también tiene que ser examinado, dentro de lo posible, por si manifiesta deterioros visibles o de funcionamiento.

El producto solamente puede utilizarse una sola vez. Una vez abierto el precinto del envase estéril, el fabricante no admitirá la devolución del contenido.

Se recomienda doblar cada blíster por la línea de puntos antes de separarlo de la tira para evitar daños en la costura de sellado ya que esto podría influir en la esterilidad del producto.

Precauciones

- No debe realizarse una radiación por microondas.
- Durante el periodo en el cual el tubo timpánico permanece en el tímpano, el paciente debe evitar la penetración de agua (p. ej. al bañarse, lavarse la cabeza, en la piscina) en el conducto acústico, ya que ello podría producir una infección secundaria. Para evitarlo se recomienda el uso de tampones.

Además hay que tener cuidado con cambios de presión mientras el tubo timpánico permanezca insertado, (p. ej. al bucear).

	Tubos de Ventilación de Silicona	PM-1478-54.
		Legajo N°: 1478.

Colocación

- 1) Aplicar anestesia local.
- 2) Mediante control microscópico realizar la Miringotomía con el escalpelo. (Para los tubos con lengüeta de corte, la misma se puede realizar con la lengüeta mediante movimientos tangenciales suaves de la punta afilada)
- 3) Succionar el fluido detrás de la ventana timpánica.
- 4) Introducir el tubo con el instrumento de inserción.

Extracción

El tubo se desprende por si solo en un periodo de 6 a 12 meses. En aquellos casos que el Cirujano Otorrinolaringólogo requiera extracción, se realiza mediante el uso del hilo recuperador o técnica adecuada.



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
2021 - Año de Homenaje al Premio Nobel de Medicina Dr. César Milstein

Hoja Adicional de Firmas
Anexo

Número:

Referencia: ROT, E, INST, DE USO-Pam

El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 6 pagina/s.

Digitally signed by Gestion Documental Electronica
Date: 2021.09.14 20:35:46 -03:00

Digitally signed by Gestion Documental
Electronica
Date: 2021.09.14 20:35:46 -03:00



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional
2021 - Año de Homenaje al Premio Nobel de Medicina Dr. César Milstein

Certificado - Redacción libre

Número:

Referencia: 1-0047-3110-005701-20-8

CERTIFICADO DE AUTORIZACIÓN E INSCRIPCIÓN

Expediente N° 1-0047-3110-005701-20-8

La Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT) certifica que de acuerdo con lo solicitado por PAM Argentina SA ; se autoriza la inscripción en el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica (RPPTM), de un nuevo producto con los siguientes datos identificatorios característicos:

Nombre descriptivo: Tubos de ventilación de silicona.

Código de identificación y nombre técnico del producto médico, (ECRI-UMDNS):
10-053 Tubos para ventilación interna.

Marca(s) de (los) producto(s) médico(s): Spiggle and Theis Medizintechnik GmbH.

Modelos:

Tubos de ventilación de silicona
103000, 103010, 103100, 103150, 103200, 103300, 103310, 103400

Clase de Riesgo: III

Indicación/es autorizada/s:

El producto permite el derrame de secreciones del oído medio (efusión timpánica) y también la ventilación y la

compensación de la presión en el oído medio para aliviar la trompa de Eustaquio (Tuba Eustachii).

Período de vida útil: Cinco (5) años.

Condición de uso: Uso exclusivo a profesionales e instituciones sanitarias

Fuente de obtención de la materia prima de origen biológico: No aplica.

Forma de presentación: Cajas de 10 unidades cada una, estériles.

Método de esterilización: Esterilizado por Óxido de etileno.

Nombre del fabricante:

Spiggle and Theis Medizintechnik GmbH.

Lugar de elaboración:

Burghof 14, 51491 Overath, Alemania.

Se extiende el presente Certificado de Autorización e Inscripción del PM 1478-54 , con una vigencia cinco (5) años a partir de la fecha de la Disposición autorizante.

Expediente N° 1-0047-3110-005701-20-8

N° Identificadorio Trámite: 21692