# 2025 - AÑO DE LA RECONSTRUCCIÓN DE LA NACIÓN ARGENTINA



### Ministerio de Salud Secretaria de Calidad en Salud A.N.M.A.T.

#### **DECLARACION JURADA DE REVÁLIDA**

DISPOSICIÓN ANMAT N° 9688/2019

N° rev: 16-726#0002

En nombre y representación de la firma JOHNSON & JOHNSON MEDICAL S.A., el responsable legal y el responsable técnico declaran bajo juramento cumplir con la Disposición 9688/19 I Anexo V para el producto médico inscripto bajo el Número de PM: 16-726

Disposición autorizante N° 4317/16 de fecha 21 abril 2016 Disposiciones modificatorias y reválidas N°: REV 16-726#0001

#### Datos Característicos del Producto Médico:

Nombre descriptivo: Sistema de aumento acetabular con espuma de titanio e instrumental asociado

Código de identificación y nombre técnico del producto médico, (ECRI-UMDNS): 13-131 Prótesis

Marca(s) de (los) producto(s) médico(s): DePuy

Clase de Riesgo: III

Indicación/es autorizada/s: Los aumentos acetabulares con espuma de titanio GRIPTION de DePuy, así como los apoyos y cuñas están pensados para su uso con el sistema de cúpula acetabular PINNACLE®, el sistema de cúpula acetabular Bantam PINNACLE® y el sistema de cúpula acetabular de revisión PINNACLE® en el reemplazo total de cadera en las condiciones siguientes:

- 1. Articulación sumamente dolorosa y/o inválida a causa de osteoartritis, artritis traumática, artritis reumatoide o displasia de cadera congénita.
- 2. Necrosis avascular de la cabeza femoral.
- 3. Fractura traumática aguda del cuello o la cabeza femoral.
- 4. Cirugía de cadera previa fallida, incluyendo reconstrucción de articulación, fijación interna, artrodesis, artroplastia parcial, artroplastia de repuesto de superficie o reemplazo total de cadera.
- 5. Ciertos casos de anquilosis.



Página 1 de 6

El aumento acetabular de espuma de titanio GRIPTION poroso se fija a la cúpula acetabular coincidente mediante cemento óseo o con una fijación de tornillo mecánica. La cúpula acetabular/aumento ensamblado está pensado para el uso con o sin cemento. La cuña de espuma de titanio GRIPTION poroso se fija al apoyo coincidente mediante cemento óseo. Esta cuña de espuma de titanio GRIPTION poroso se fija a la cúpula acetabular coincidente mediante cemento óseo. La cuña/apoyo de espuma de titanio GRIPTION poroso se fija al hueso mediante cemento óseo o con una fijación de tornillo mecánica. La cúpula acetabular/apoyo ensamblado está pensado para su uso con o sin cemento.

Modelos: Implantes Fab. 1, 2 y 3 121714800 GRIPTION TF Tornillo SIN CEMENTO 5.5 x 14mm 121716800 GRIPTION TF Tornillo SIN CEMENTO 5.5 x 16mm 121718800 GRIPTION TF Tornillo SIN CEMENTO 5.5 x 18mm 121720800 GRIPTION TF Tornillo SIN CEMENTO 5.5 x 20mm 121722800 GRIPTION TF Tornillo SIN CEMENTO 5.5 x 22mm 121724800 GRIPTION TF Tornillo SIN CEMENTO 5.5 x 24mm 121725800 GRIPTION TF Tornillo SIN CEMENTO 5.5 x 25mm 121730800 GRIPTION TF Tornillo SIN CEMENTO 5.5 x 30mm 121735800 GRIPTION TF Tornillo SIN CEMENTO 5.5 x 35mm 121740800 GRIPTION TF Tornillo SIN CEMENTO 5.5 x 40mm 121745800 GRIPTION TF Tornillo SIN CEMENTO 5.5 x 45mm 121750800 GRIPTION TF Tornillo SIN CEMENTO 5.5 x 50mm 121755800 GRIPTION TF Tornillo SIN CEMENTO 5.5 x 55mm 121760800 GRIPTION TF Tornillo SIN CEMENTO 5.5 x 60mm 121765800 GRIPTION TF Tornillo SIN CEMENTO 5.5 x 65mm 121770800 GRIPTION TF Tornillo SIN CEMENTO 5.5 x 70mm 121700105 PINNACLE GRIPTION TF Cuña/Relleno p/Cadera 5 Grados 121700110 PINNACLE GRIPTION TF Cuña/Relleno p/Cadera 10 Grados 121700115 PINNACLE GRIPTION TF Cuña/Relleno p/Cadera 15 Grados 121710150 PINNACLE GRIPTION TF Aumento Acetabular de Revisión 10X50/52mm



121715262 PINNACLE GRIPTION TF Aumento Acetabular de Revisión 15X62/64mm 121720350 PINNACLE GRIPTION TF Aumento Acetabular de Revisión 20X 50/52mm 121720354 PINNACLE GRIPTION TF Aumento Acetabular de Revisión 20X54/56mm 121720358 PINNACLE GRIPTION TF Aumento Acetabular de Revisión 20X58/60mm 121720362 PINNACLE GRIPTION TF Aumento Acetabular de Revisión 20X62/64mm 121710166 PINNACLE GRIPTION TF Aumento Acetabular de Revisión 10X66/68mm 121710170 PINNACLE GRIPTION TF Aumento Acetabular de Revisión 10X70/72mm 121715266 PINNACLE GRIPTION TF Aumento Acetabular de Revisión 15X66/68mm 121715270 PINNACLE GRIPTION TF Aumento Acetabular de Revisión 15X70/72mm 121720366 PINNACLE GRIPTION TF Aumento Acetabular de Revisión 20X66/68mm 121720370 PINNACLE GRIPTION TF Aumento Acetabular de Revisión 20X70/72mm 121730450 PINNACLE GRIPTION TF Aumento Acetabular de Revisión 30X50/52mm 121730454 PINNACLE GRIPTION TF Aumento Acetabular de Revisión 30X54/56mm 121730458 PINNACLE GRIPTION TF Aumento Acetabular de Revisión 30X58/60mm 121730462 PINNACLE GRIPTION TF Aumento Acetabular de Revisión 30X62/64mm 121730466 PINNACLE GRIPTION TF Aumento Acetabular de Revisión 30X66/68mm 121730470 PINNACLE GRIPTION TF Aumento Acetabular de Revisión 30X70/72mm Clase Ilb

Página 3 de 6 Página 3 de 6

121710158 PINNACLE GRIPTION TF Aumento Acetabular de Revisión 10X58/60mm 121715250 PINNACLE GRIPTIONTF Acetabular Revision Augment 15X50/52mm 121700156 PINNACLE GRIPTION TF Consola/Soporte Acetabular de Revisión 56mm Neutral 121700162 PINNACLE GRIPTION TF Consola/Soporte Acetabular de Revisión 62mm Neutral 121700168 PINNACLE GRIPTION TF Consola/Soporte Acetabular de Revisión 68mm Neutral 121700256 PINNACLE GRIPTION TF Consola/Soporte Acetabular de Revisión 56mm Izquierda 121700262 PINNACLE GRIPTION TF Consola/Soporte Acetabular de Revisión 62mm Izquierda 121700268 PINNACLE GRIPTION TF Consola/Soporte Acetabular de Revisión 68mm Izquierda 121700356 PINNACLE GRIPTION TF Consola/Soporte Acetabular de Revisión 56mm Derecha 121700362 PINNACLE GRIPTIONTF Consola/Soporte Acetabular de Revisión 62mm Derecha 121700368 PINNACLE GRIPTION TF Consola/Soporte Acetabular de Revisión 68mm Derecha 121710154 PINNACLE GRIPTION TF Aumento Acetabular de Revisión 10X54/56mm 121710162 PINNACLE GRIPTION TF Aumento Acetabular de Revisión 10X62/64mm 121715254 PINNACLE GRIPTION TF Aumento Acetabular de Revisión 15X54/56mm 121715258 PINNACLE GRIPTION TF Aumento Acetabular de Revisión 15X58/60mm Instrumental Asociado

Período de vida útil: 10 (diez) años

Fab. 1, 2, 3 y 4

Condición de uso: Uso exclusivo a profesionales e instituciones sanitarias



Fuente de obtención de la materia prima de origen biológico: no corresponde

Forma de presentación: por unidad

Método de esterilización: Esterilizados por radiación gamma (Implantes)

Nombre del fabricante: 1-Depuy Ireland UC.

2-DePuy Orthopaedics, Inc. 3-DePuy Orthopaedics, Inc.

4-Symmetry Medical Manufacturing Inc.

Lugar de elaboración: 1-Loughbeg, Ringaskiddy, Co. Cork,

Irlanda

2-700 Orthopaedic Drive, Warsaw, IN

46582, Estados Unidos

3-325 Paramount Drive, Raynham,

Massachusetts, 02767, Estados Unidos

4-486 West 350 North Warsaw Indiana

46582, Estados Unidos

El responsable legal y su responsable técnico son responsables de la veracidad de la documentación e información presentada y declaran bajo juramento que el producto médico no ha sufrido modificaciones según Artículo 11° Disposición 9688/19, que cumple y satisface los Requisitos Esenciales de Seguridad y Eficacia (R.E.S.E.) previstos por la Disposición ANMAT N° 11467/24.

La empresa mantiene en su establecimiento y a disposición de la autoridad sanitaria la documentación requerida por disposición ANMAT N° 64/25 y 9688/19

Responsable Legal Firma y Sello

Responsable Técnico Firma y Sello

La presente DECLARACIÓN JURADA ha sido emitida de acuerdo con las previsiones de la Disposición ANMAT Nº 9688/19, quedando inscripta la reválida en el Registro Nacional de Productores y Productos de Tecnología Médica (R.P.P.T.M.) a favor de JOHNSON & JOHNSON MEDICAL S.A. bajo el número PM 16-726 siendo su nueva vigencia hasta el 21 abril 2026

## Instituto Nacional de Productos Médicos ANMAT Firma y Sello

El presente certificado será válido únicamente cuando se presente junto con las Disposiciones previas del PM enunciadas anteriormente y sea verificado con su código QR a través de la página de ANMAT.

Fecha de emisión: 08 septiembre 2025



Página 6 de 6

La validez del presente documento deberá verificarse mediante el código QR.

N° Identificatorio Trámite: 27714

Tramitada por Expediente N°: 1-0047-3110-002083-21-6

