



PERÚ

Ministerio  
de Salud

Dirección General  
de Medicamentos, Insumos y Drogas



# Fuentes de Información sobre Dispositivos Médicos

Q.F. María Emilia Ledezma Carbajal

# Agencias Reguladoras

Inicio | Mapa del Sitio | Correo

Gobierno del Perú

PERÚ Ministerio de Salud Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas.

ADO | Procedimientos TUPA MINSA que serán admitidos solo por VUCE - Novena Etapa | HORARIO DE ATENCIÓN DE EQUIPOS - DIRECCIÓN DE AUTORIZACIONES SANITARIAS | Historial de comunicados

**XI Encuentro Internacional de Farmacovigilancia de las Américas (6 - 7 Noviembre)**

Inicio | Institucional | Normatividad | Transparencia | Noticias | Alertas | Boletines | Campañas

Ciudadano | Profesionales | Sector regulador

**Orientación**

- Manual de guías y buenas prácticas
- Trámites (TUPA, formatos y tasas)
- Clasificación de insumos, instrumental y equipo de uso médico quirúrgico u odontológico
- Clasificación de productos cosméticos e higiene personal
- Requisitos para el Control de Calidad de Productos Farmacéuticos y Afines

+ Más opciones

**Consultas**

**Consultas**







- Formatos para trámites de Laboratorios, Droguerías e Importadoras
- Certificados de buenas prácticas
- Cierres y Sanciones de

**Servicios**

- Atención de consultas
- Consultas Técnicas
- Alertas Digemid
- Nuevo** Productos farmacéuticos no disponibles en el mercado nacional
- Charla Informativa Observatorio de Precios
- Charla Informativa Observatorio de Precios

**Exceso de medicamentos puede provocar intoxicaciones, paro cardíaco y hasta la muerte**

**Autorizaciones Sanitarias**

 Establecimientos Farmacéuticos	 Estupefacientes, Psicotrópicos y Precusores	 Dispositivos Médicos
 Productos Farmacéuticos	 Productos Sanitarios	 Dispositivos Médicos

**Encuesta de Satisfacción**



# Dispositivos médicos



Inicio > Institucional > Direcciones > Dirección de Autorizaciones Sanitarias

## DISPOSITIVOS MÉDICOS

### INFORMACIÓN DE INTERÉS

- ▶ ¿Qué es un Dispositivo Médico?
- ▶ Legislación
- ▶ Normatividad
  - ▶ Decreto Supremo N° 001-2012/SA
  - ▶ Decreto Supremo N° 016-2011/SA
- ▶ Comunicados
- ▶ Comunicaciones
- ▶ Pre - Publicaciones **nuevo**
- ▶ Listado de Productos No Registrables **nuevo**
- ▶ Autoridades Extranjeras Competentes para emitir Certificados de Libre Comercialización
- ▶ Requisitos para Importación
- ▶ Verifique aquí sus Certificados de Cumplimiento de Normas de Calidad **nuevo**

### TRÁMITES

- ▶ Inscripción y Reinscripciones
- ▶ Cambios en el Registro Sanitario
- ▶ Otros Trámites
- ▶ Trámites Vía VUCE **comunicado 19-06-2013** **comunicado 04-04-2013**

Hay nuevos...



# CenadIM

Centro Nacional de Documentación e Información de Medicamentos

- INICIO
- NOSOTROS
- CONSULTAS
- BOLETIN CENADIM
- RECURSOS DE INFORMACIÓN
- NOTICIAS
- EVENTOS
- ENLACES

Inicio

## Catálogo Biblioteca CENADIM

Todos los índices ▾ 

Utilizar operadores booleanos (AND/OR/AND NOT) para conectar palabras dentro del campo de búsqueda.

Recursos de Información	Consultas	Boletín CENADIM
		

## Destacados

-  **Alertas DIGEMID**  
información de seguridad, calidad y productos falsificados
-  **Precios de Medicamentos**  
Precios referenciales de venta al público
-  **Dispositivos Médicos Aprobados**  
Dispositivos con Registro Sanitario vigente.
-  **Productos Farmacéuticos Aprobados**  
Productos con Registro Sanitario vigente.

## Noticias



### RED CIMLAC

Red de Centros de Información de Medicamentos de Latinoamérica y el Caribe

DURG La • OPS/OMS



# Registro Sanitario de Dispositivos Médicos

[Regresar](#)

## INFORMACIÓN DE BUSQUEDA:

Registro sanitario	<input type="text"/>
Nombre del producto	<input type="text"/>
Rubro	Todos <input type="text"/>
Fabricante	<input type="text"/>
País	Todos <input type="text"/>
Representante	<input type="text"/>
Estado	Todos <input type="text"/> <input type="button" value="Consultar"/>

<http://www.digemid.minsa.gob.pe/conpro.asp>

## Listado de Productos Filtrados - Dispositivos Médicos

Registro Sanitario	Descripción Producto	Descripción Representante	Rubro	Estado
DM0058E	CATETERES COYOTE™, Según relación adjunta de cuatro (04) páginas.	CARDIO PERFUSION E.I.R.LTDA.	DM	Vigente
DM0131E	FOR SINGLE USE FEEDING TUBE(SONDA DE ALIMENTACION DESECHABLE),FOR SINGLE USE SUCTION CATHETER(CATETER DE SUCCION DESECHABLE),FOR SINGLE USE STOMACH TUBE(SONDA GASTRICA DESECHABLE), FOR SINGLE USE RECTAL TUBE(SONDA RECTAL DESECHABLE),Según relación 02	FABRICA DE PRODUCTOS MEDICOS S.A.C.	DM	Vigente
DM0188E E17021IMM	CATETERES, Según relación adjunta de diez (10) páginas.	NOVO - LAB S.A.C.	DM	Vigente
DM0315E	KIMBERLY-CLARK* KIMVENT* BALT CATH*: KIMVENT* BAL CATH* CATETER	HEMO MEDICAL S.A.C.	DM	Vigente



GOBIERNO DE ESPAÑA  
MINISTERIO DE SANIDAD, SERVICIOS SOCIALES E IGUALDAD

agencia española de medicamentos y productos sanitarios

Buscar

Aceptar

Síguenos:



Imprimir

Mapa web

Contactar

Enlaces

La AEMPS

Medicamentos de uso humano

Medicamentos veterinarios

Productos sanitarios

Cosméticos e higiene

Industria

Portada

Implantes activos

Productos sanitarios de la Directiva 93/42/CEE

Productos sanitarios para diagnóstico in vitro

Organismo Notificado 0318 y Certificación 13485

Vigilancia de productos sanitarios

Investigaciones clínicas con productos sanitarios

Notas informativas

Notas de seguridad

Circulares

Inicio > Productos sanitarios

Portada

Última actualización: 28/10/2010



Implantes activos



Productos sanitarios de la Directiva 93/42/CEE



Productos sanitarios para diagnóstico in Vitro



Organismo Notificado 0318 y Certificación 13485



Vigilancia de productos sanitarios



Investigaciones clínicas con productos sanitarios



Notas informativas



Notas de seguridad



Circulares

Mostrar esc

Portada la AEMPS informa

Última información

► **Notas informativas**

Notas de seguridad

Alertas

Boletín mensual de la AEMPS

Área de prensa

Circulares

Área de proyectos en tramitación

Listas correo electrónico

Canales RSS

Información y atención al ciudadano

Campañas

Inicio > La AEMPS informa > Notas informativas > Productos sanitarios

## ► Notas informativas de productos sanitarios / seguridad / 2014

Última actualización: 04/07/2014

2014 | [2013](#) | [2012](#) | [2011](#) | [2010](#) | [2009](#) | [2008](#) | [2007](#) | [2006](#) | [2005](#) | [2004](#)

Publicación en Web	Título del documento
04/07/14	<a href="#">Retirada del mercado de determinados Respaldos Fijos, referencia 1555323, que se han podido instalar en las Sillas de Ducha y WC móviles Aquatec® Ocean, Aquatec® Ocean VIP y Aquatec® Ocean E-VIP</a> Nota Informativa PS, 5/2014
03/07/14	<a href="#">Posibilidad de que las sillas de ducha y WC Aquatec® Ocean VIP se inclinen hacia delante con riesgo de caída del usuario</a> Nota Informativa PS, 4/2014
22/05/14	<a href="#">Posibilidad de que se fracture la horquilla delantera de determinadas sillas de ruedas electrónicas A200 y Skippi</a> Nota Informativa PS, 3/2014
28/04/14	<a href="#">Posibilidad de obtener una lectura de glucemia erróneamente reducida con las tiras reactivas Accu-Chek® Compact, en pacientes que reciben tratamiento con ceftriaxona</a> Nota Informativa PS, 2/2014



EE.UU.

**FDA** U.S. Food and Drug Administration  
Protecting and Promoting *Your Health*

A to Z Index | Follow FDA | En Español

Search FDA

Home | Food | Drugs | Medical Devices | Radiation-Emitting Products | Vaccines, Blood & Biologics | Animal & Veterinary | Cosmetics | Tobacco Products

## Medical Devices

Home > Medical Devices

### Evaluation of Sex-Specific Data in Medical Device Clinical Studies - Guidance for Industry and Food and Drug Administration Staff

1727

1 2 3 4

#### Navigate the Medical Devices Section

- Products and Medical Procedures  
Approvals & Clearances, Home Use, Surgical, Implants & Prosthetics, In Vitro Diagnostics, more...
- Medical Device Safety**  
Alerts & Notices, Recalls, Report a Problem, MedSun, Emergency Situations
- Device Advice: Comprehensive Regulatory Assistance  
How to Market a Device, Postmarket Requirements,
- Science and Research (Medical Devices)  
Chemistry & Materials Science, Solid & Fluid Mechanics, Imaging & Applied Mathematics, Electrical & Software Engineering, more...
- International Programs  
International Medical Device Regulators Forum, Medical Device Single Audit Program Pilot
- News & Events (Medical Devices)

#### Spotlight

- CDRH Customer Service - Please take our survey
- CDRH 2014-2015 Strategic Priorities
- CDRH on Track to Improve Device Submission Review Process
- Balancing Premarket and Postmarket Data Collection for Devices Subject to Premarket Approval - Draft Guidance for Industry and Food and Drug Administration Staff
- eCopy Program for Medical Device Submissions

#### Recalls & Alerts

- Safety Communication: Shasta Technologies GenStrip Blood Glucose Test Strips May Report False Results
- Safety Communication: Nipple Aspirate Test Is Not An

<http://www.fda.gov/MedicalDevices/>



- Home
- Food
- Drugs
- Medical Devices
- Radiation-Emitting Products
- Vaccines, Blood & Biologics
- Animal & Veterinary
- Cosmetics
- Tobacco Products

## Medical Devices



Home > Medical Devices > Medical Device Safety

### Medical Device Safety

[Safety Communications](#)

[Medical Device Recalls](#)

[Device Postmarket Surveillance](#)

[Medical Device Reporting \(MDR\)](#)

[MedSun: Medical Product Safety Network](#)

[Emergency Situations \(Medical Devices\)](#)

## Medical Device Safety



### Medical Device Safety: Get e-mail updates

FDA monitors reports of adverse events and other problems with medical devices and alerts health professionals and the public when needed to ensure proper use of devices and the health and safety of patients. The lists below show recent medical device recalls and other FDA safety communications. Other safety communications can be found using the links on the left side of this page. For additional information, contact us at: 1-800-638-2041 or [DICE@fda.hhs.gov](mailto:DICE@fda.hhs.gov).

### Recent Medical Device Recalls

Device Name	Date
<a href="#">Customed Inc., Surgical Convenience Packs - Damaged Packaging</a>	09/05/14
<a href="#">Cook CloverSnare 4-Loop Vascular Retrieval Snare - Snare Tip May Break During Use</a>	09/04/14
<a href="#">DePuy Synthes Craniomaxillofacial Distraction System - May Reverse Directions After Surgery</a>	08/26/14
<a href="#">Children's Medical Ventures, Gel-E Donut and Squishon 2 - Possibility of Mold</a>	08/21/14
<a href="#">Cardiovascular Systems Diamondback 360 Peripheral Orbital Atherectomy System - Sheath May</a>	08/19/14



## Medical Devices



[Home](#) > [Medical Devices](#) > [Science and Research \(Medical Devices\)](#)

[Science and Research \(Medical Devices\)](#)

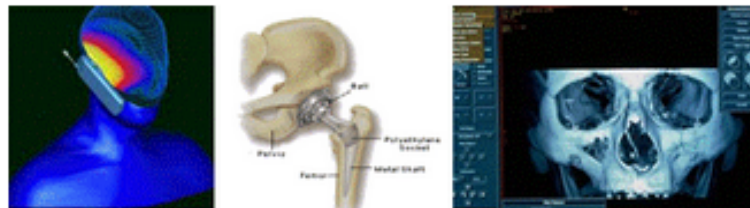
[Epidemiology \(Medical Devices\)](#)

[Medical Device Development Tools \(MDDT\)](#)

### Resources for You

- [Job Opportunities at the Office of Science and Engineering Laboratories](#)
- [Strategic Plan for Regulatory Science](#)

# Science and Research (Medical Devices)



 [Sign up to receive CDRH Science email updates](#)

A core function of CDRH is to advance regulatory science, the science of developing new tools, standards and approaches to assess the safety, efficacy, quality, and performance of medical devices and radiation-emitting products. Science at CDRH includes laboratory and field research in the areas of physical, life, and engineering sciences as well as

### Spotlight

- [Nanotechnology](#)
- [Electromagnetic Compatibility \(EMC\)](#)
- [Radio Frequency Identification \(RFID\)](#)
- [Standardization of Computational Fluid Dynamic \(CFD\) Techniques Used to Evaluate Performance and Blood Damage Safety in Medical Devices: An FDA Critical Path Initiative](#)

### Tools & Resources

- [Standards \(Medical Devices\)](#)
- [Public Domain Source Code](#)
- [Recent Scientific Publications](#)

Refine Search Results ^

FILTER BY TOPIC -

All Topics

Food

Drugs

**Medical Devices**

Vaccines, Blood & Biologics

Animal & Veterinary

Cosmetics

Radiation-Emitting Products

Tobacco Products

Public Information & Education

FDA Operations

Advisory Committees

Warning Letters

FILTER BY FORMAT -

dehp



## Search Results

Showing 1 - 10 of about 14 for **dehp** in **Medical Devices**.

Did you mean: *deh p*

### [DEHP in Plastic Medical Devices \[MEDICAL DEVICES\]](#)

[www.fda.gov/medicaldevices/resourcesforyou/consumers/choosingamedicaldevice/ucm142643.htm](http://www.fda.gov/medicaldevices/resourcesforyou/consumers/choosingamedicaldevice/ucm142643.htm) - 33k - 2014-01-28 - Cached

... Device. DEHP in Plastic Medical Devices. What is DEHP and how is it used? Why are there health concerns regarding DEHP? ...

### [\[PDF\]Safety Assessment of Di\(2-ethylhexyl\)phthalate \(DEHP\) ... \[MEDICAL DEVICES\]](#)

[www.fda.gov/downloads/medicaldevices/deviceregulationandguidance/guidancedocuments/ucm080457.pdf](http://www.fda.gov/downloads/medicaldevices/deviceregulationandguidance/guidancedocuments/ucm080457.pdf) - 790k - Text Version

Page 1. Safety Assessment of Di(2-ethylhexyl)phthalate (DEHP) ... 19 2.5  
Aggregate Exposure to DEHP from Multiple Medical Devices ..... 20 ...

### [Genesis BPS, LLC. 6/12/13 \[INSPECTIONS AND COMPLIANCE\]](#)

[www.fda.gov/iceci/enforcementactions/warningletters/2013/ucm357713.htm](http://www.fda.gov/iceci/enforcementactions/warningletters/2013/ucm357713.htm) - 39k - 2014-06-24 - Cached

The following changes or modifications were not included under K050805

# AUSTRALIA

Australian Government  
Department of Health  
Therapeutic Goods Administration

Search

Home Safety information Consumers Health professionals Industry About the TGA News room

Health professionals

- Health professional information & education
  - Safety information for health professionals
  - Health professional educational materials
  - Medicines
  - Medical devices
  - Other web resources for health professionals
  - Medicine Shortages Information Initiative
- Reporting problems
- Accessing unapproved products

Home > Health professionals > Health professional information & education >>

A- A+ Share

## Medical Devices Safety Update

### 2013-present

*Medical Devices Safety Update (MDSU)* provides health professionals with practical information and advice on medical device safety and information about emerging safety issues. It also provides information on adverse event reporting and how health professionals can contribute to safety monitoring in Australia.

MDSU is published bimonthly in a digital format on the TGA website, with editions in January, March, May, July, September and November. Health professionals and interested persons can subscribe to the publication and receive email notification when new issues are published.

MDSU is a companion publication to *Medicines Safety Update*, which the TGA has been publishing since 2010 (when it replaced the *Australian Adverse Drug Reactions Bulletin*).

2014 2013

### 2014

- [Medical Devices Safety Update, Volume 2, Number 5, September 2014](#)  
Risk of electric shock during defibrillator check; Endoscopes reprocessing procedures; Safety alerts; Following Instructions for Use and maintenance key to safe use of slings and patient lifters
- [Medical Devices Safety Update, Volume 2, Number 4, July 2014](#)

Related information

- [Medical Devices Safety Update email list](#)
- [Medical device incident reporting & investigation scheme \(TRIS\) articles \(2001-2012\)](#)

es.htm

<http://www.tga.gov.au/hp/mdsu.htm#.VCmXvmd5Mw9>

## Health professionals

### Health professional information & education

Safety information for health professionals

Health professional educational materials

Medicines

Medical devices

Other web resources for health professionals

Medicine Shortages Information Initiative

Reporting problems

Accessing unapproved products

[Home](#) > [Health professionals](#) > [Health professional information & education](#) > > [Medical Devices Safety Update](#) >

A- A+   Share


# Medical Devices Safety Update, Volume 2, Number 5, September 2014

Medical Devices Safety Update is the medical device safety bulletin of the Therapeutic Goods Administration (TGA)

## In this issue

- [Risk of electric shock during defibrillator check](#)
- [Endoscopes reprocessing procedures](#)
- [Recent safety alerts](#)
- [Following Instructions for Use and maintenance key to safe use of slings and patient lifters](#)
- [What to report? Please report adverse events, as well as near misses](#)
- [Disclaimer](#)

## Print version

 [Print version of Medical Devices Safety Update, Volume 2, Number 5, September 2014 \(pdf,205kb\)](#)

[How to access a pdf document](#)



## Health professionals

### Health professional information & education

Safety information for health professionals

Health professional educational materials

Medicines

Medical devices

Other web resources for health professionals

Medicine Shortages Information Initiative

> Reporting problems

> Accessing unapproved products

[Home](#) > [Health professionals](#) > [Health professional information & education](#) > >

A- A+ [Share](#)

## Medical device incident reporting & investigation scheme (IRIS) articles

The IRIS is responsible for the management of all reports of adverse events or problems associated with medical devices that are reported to the TGA.

Between 2001 and 2009, IRIS safety alerts and statistics were included as an insert in TGA News. Prior to this they were part of the Australian Therapeutic Device Bulletin.

There is also an [IRIS article index](#) alphabetised according to device type, product name and issue.

[2012](#) [2011](#) [2009](#) [2008](#) [2007](#) [2006](#) [2005](#) [2004](#) [2003](#) [2002](#) [2001](#)

### Related information

- [Medical Devices Safety Update \(2013-present\)](#)

### 2012

- [Male urinal bottles - sharp edges](#)

Hospital supply departments, health professionals, carers and users should check that male urinal bottles are free of sharp edges, both inside and outside the bottle

- [Preventing accidental disconnections of lines connecting patients to medical devices](#)

The TGA has received reports of haemodialysis catheters becoming dislodged at the Luer lock connection point

### 2011

News & public notices
Latest news & updates
Media releases & statements
Behind the news
Newsletters & articles
Subscribe to updates
TGA tenders
Consultations & reviews
Events, training & presentations

## Medical Devices Safety Update email list

Subscribers to the Medical Devices Safety Update email list will receive an email notifying them when the latest issue of the [Medical Devices Safety Update](#) is available on the TGA Internet site (normally once every two months).

If you have problems subscribing or unsubscribing, please email [tga.website@tga.gov.au](mailto:tga.website@tga.gov.au). We can manually add you to or remove you from the list if necessary.

If you need to change your email address, please unsubscribe your old email address and then subscribe your new email address.

- [Subscribe to the Medical Devices Safety Update email list](#)
- [Unsubscribe from the Medical Devices Safety Update email list](#)

### Subscribe to the Medical Devices Safety Update email list

To subscribe to the Medical Devices Safety Update email list, please complete and submit the form below. Your details will not be shared with third parties.

This form will subscribe one email address to the Medical Devices Safety Update email list. If you wish to subscribe more than one email address, please submit separate forms for each address.

**Please note: all fields in the form below are compulsory.**

**Email address (one only)**

**First name**



# COMUNIDAD EUROPEA



## PUBLIC HEALTH

Comisión Europea > DG Salud y Consumidores > Salud pública > Los dispositivos médicos

### LOS DISPOSITIVOS MÉDICOS

Búsqueda



Competitividad



Marco normativo



Las áreas específicas de desarrollo



La vigilancia del mercado y la vigilancia



La evaluación científica y técnica



Otras políticas relacionadas



El diálogo entre las partes interesadas



Cooperación internacional

#### Los dispositivos médicos

El papel de los dispositivos médicos en el cuidado de la salud es esencial.

La diversidad y la innovación de este sector contribuyen significativamente a mejorar la calidad y la eficacia de la asistencia sanitaria.

Cubriendo una amplia gama de productos, desde vendajes simples a los productos que sustentan la vida más sofisticadas, el sector de dispositivos médicos juega un papel crucial en el diagnóstico, prevención, control y tratamiento de enfermedades y la mejora de la calidad de vida de las personas que sufren de discapacidades.



05 de junio 2014

le salud eficaces, accesibles y flexibles

#### Últimas actualizaciones

La nueva versión del Manual de Borderline y Clasificación en el marco regulador comunitario de dispositivos médicos está disponible de lanzamiento 01 de septiembre 2014

Restaurar la confianza en los dispositivos médicos. Al informar sobre el éxito del Plan de Acción PIP Lanzamiento 20 de junio 2014

Más

#### Destacados

Recomendación de la Comisión sobre un marco común para un sistema UDI

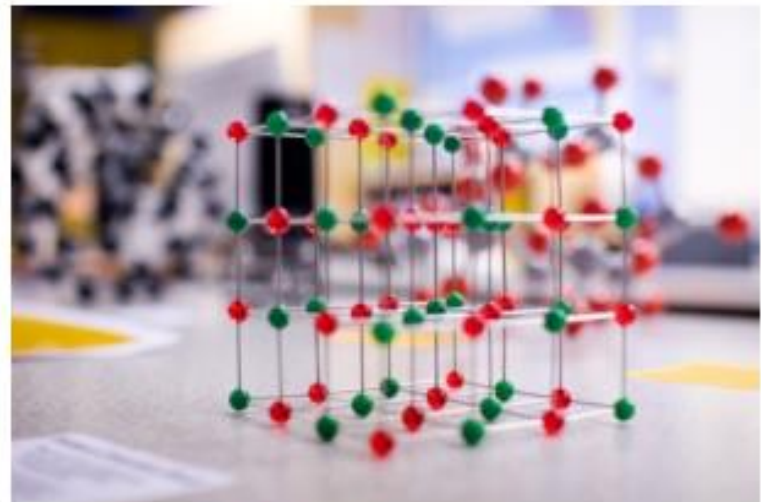





## La evaluación científica y técnica



Dirección General de Sanidad y Consumidores normalmente no está involucrado en la evaluación de los productos sanitarios individuales. Sin embargo, sus servicios siguen muy de cerca las nuevas tendencias en la ciencia y la tecnología con el fin de adaptar el marco regulatorio.

Una vez que se plantea una cuestión científica precisa, el Comité Científico de los Riesgos Sanitarios Emergentes y Recientemente Identificados- (CCRSERI) es consultado. Por ejemplo, el CCRSERI se consultó con el fin de evaluar la idoneidad de la



metodología de evaluación de riesgos para la evaluación de los riesgos de los nanomateriales  [487 KB]. Más centrada en dispositivos médicos, el CCRSERI ha emitido los siguientes informes, uno sobre el mercurio en la amalgama dental  [596 KB] uno en el uso de DEHP como plastificante en productos sanitarios  [676 KB] y otra sobre la seguridad de los dispositivos de un solo uso reprocessados .

Al evaluar las nuevas tendencias en la ciencia y la tecnología, la Dirección General de Empresa e Industria de la asistencia del Grupo de Trabajo sobre Tecnologías Nuevas y Emergentes en dispositivos médicos . Este grupo de trabajo analiza el horizonte de las nuevas tecnologías, ya sean relacionados con órganos artificiales u otros implantes avanzados, la cirugía mínimamente invasiva, la telemedicina, la identificación por radiofrecuencia, dispositivos de diagnóstico in vitro o los nanomateriales [70 KB].

## Medical devices

### Medical devices

Policies and resolutions

Quality and safety regulations

Health technology assessment

Management and use

Core and innovative technologies

Country data

Global collaborations

## 2014 Call for innovative health technologies for low-resource settings



Do you have a new technology solution to a well-known health problem?

Do you have a technology solution to a health problem not yet addressed?

The Health Systems and Innovation cluster of WHO invite you to submit your technology to the 2014 Call for innovative health technologies for low-resource settings.

Selected submissions will be published in the WHO Compendium of innovative health technologies for low-resource settings 2014.

[Read more...](#)

[Abrir nueva nota al margen](#)

# Evidencia científica



## PubMed

PubMed incluye más de 24 millones de citas de la literatura biomédica de MEDLINE, revistas de ciencias biológicas, y libros en línea. Las citas pueden incluir vínculos a contenido de texto completo de los sitios web de editores PubMed Central y.

## PubMed COMMONS



**Comentario Destacado** - 29 de septiembre  
 Subtitulación #schizophrenia? Grupo de investigadores de genética crítica análisis GWAS, a través de T Breen (psychgenomics). [1.usa.gov/1ru8Q6u](http://1.usa.gov/1ru8Q6u)

### El uso de PubMed

[PubMed Guía de inicio rápido](#)

[Artículos de texto completo](#)

[PubMed FAQs](#)

[PubMed Tutoriales](#)

[Nuevo y notable](#)

### Herramientas PubMed

[PubMed Mobile](#)

[Single Citation Matcher](#)

[Lote Cita Matcher](#)

[Consultas clínicas](#)

[Las consultas sobre temas específicos](#)

### Más Recursos

[Base de datos MeSH](#)

[Revistas en NCBI Databases](#)

[Ensayos Clínicos](#)

[E-Utilidades \(API\)](#)

[LinkOut](#)

Show additional filters

Display Settings:  Summary, 20 per page, Sorted by Recently Added

Send to:  Filters: [Manage Filters](#)

Article types

- Clinical Trial
- Review
- More ...

Text availability

- Abstract
- Free full text
- Full text

Publication dates

- 5 years
- 10 years
- Custom range...

Species

- Humans
- Other Animals

[Clear all](#)

Results: 1 to 20 of 52

<< First < Prev Page 1 of 3 Next > Last >>

[A minimum 5-year follow-up of an oxidized zirconium femoral prosthesis used for](#)

1. [total knee arthroplasty.](#)

Hofer JK, Ezzet KA.

Knee. 2014 Jan;21(1):168-71. doi: 10.1016/j.knee.2013.08.015. Epub 2013 Aug 28.

PMID: 24161449 [PubMed - in process]

[Related citations](#)

[Oxidized zirconium versus cobalt-chromium in TKA: profilometry of retrieved](#)

2. [femoral components.](#)

Heyse TJ, Elpers ME, Nawabi DH, Wright TM, Haas SB.

Clin Orthop Relat Res. 2014 Jan;472(1):277-83. doi: 10.1007/s11999-013-3078-4.

PMID: 23709275 [PubMed - indexed for MEDLINE]

[Related citations](#)

[Porous tantalum tibial component prevents periprosthetic loss of bone mineral](#)

3. [density after total knee arthroplasty for five years-a matched cohort study.](#)

New feature

Try the new Display Settings option - Sort by Relevance

2 free full-text articles in PubMed Central

Alternative bearings in total knee arthroplasty: risk of e[Acta Orthop. 2013

Serum metal ion levels after rotating-hinge knee arthroplasty [Int Orthop. 2012

See all (2).

Find related data

Database:

⚡ Login

or

> Sign up

You can also:

 Login with Facebook

 Login with Twitter


# Trip

 search terms

**Search**

 Advanced search

 PICO search

 Rapid Review

## Find evidence fast

Trip is a tool for you to find and use high-quality clinical research evidence.

🔍 "Total knee arthroplasty" alloys

Search

⚙️ Advanced search

📘 How to use Trip

🔍 PICO search

🔍 Trip Rapid Review

🔍 Evidence

🖼️ Images

📺 Videos

📚 Education

📁 Patient Information

📰 News

📄 PubMed Clinical Queries

📄 DynaMed

🔍 9 results for ""Total knee arthroplasty" alloys ", by quality

📄 With selected ▾ Order ▾ ✍️ Important papers 📄 Synonyms 📧 Add to automated search Translate ▾

📄★ 1. Genesis II total knee system with oxinium femoral implants (Smith and Nephew Inc.) for total knee arthroplasty  
Health Technology Assessment (HTA) Database. 2012

🔗 Share this 📄 Add to BMJ portfolio CPD/CME More ▾



📄★ 2. Increased force simulator wear testing of a zirconium oxide total knee arthroplasty.

The Knee 2009

🔗 Share this 📄 Add to BMJ portfolio DOI CPD/CME More ▾



Refine 9 results by evidence type

All Secondary Evidence

↳ Evidence-based Synopses 1

↳ Systematic Reviews 1

↳ Guidelines

↳ Aus & NZ 0

↳ Canada 0

↳ UK 0

↳ USA 0

↳ Other 0

Clinical Q&A 0

Key Primary Research 0



Nueva búsqueda: Search in [another language](#)

▼ Todos los temas

Resultados de la búsqueda para "artoplastia total rodilla" [Expandir resultados](#) [Ocultar tabla de contenidos](#)

<ul style="list-style-type: none"> <li><input checked="" type="radio"/> Todos los temas</li> <li><input type="radio"/> Adultos</li> <li><input type="radio"/> Pediatría</li> <li><input type="radio"/> Pacientes</li> <li><input type="radio"/> Gráficos </li> </ul>	<p><b>Total knee arthroplasty</b></p> <p>Complications of total knee arthroplasty</p> <p>Patient information: Total knee replacement (arthroplasty) (Beyond the Basics)</p> <p>Total joint replacement for severe rheumatoid arthritis</p> <p>Prevention of venous thromboembolic disease in surgical patients</p> <p>Surgical therapy of osteoarthritis</p> <p>Epidemiology and prevention of prosthetic joint infections</p> <p>Treatment of prosthetic joint infections</p> <p>Clinical manifestations and diagnosis of prosthetic joint infections</p>	<p><b>Tabla de contenidos</b> <span style="float: right;">✕</span></p> <p><b>SUMMARY AND RECOMMENDATIONS</b></p> <p><b>INTRODUCTION</b></p> <p><b>THROMBOEMBOLISM</b></p> <p><b>INFECTION</b></p> <p><b>PATELLOFEMORAL DISORDERS</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Patellofemoral instability</li> <li>• Patellar component loosening</li> <li>• Patellar component failure</li> <li>• Patella fracture</li> <li>• Patella clunk</li> <li>• Extensor mechanism rupture</li> </ul> <p><b>PERONEAL NERVE PALSY</b></p> <p><b>ARTERIAL INSUFFICIENCY</b></p>
--	--	--

artoplastia total rodilla

▼ Todos los temas



▶ Contenidos

Novedades

PCUs

Calculadoras

Interacciones de fármacos ▼

Complications of total knee arthroplasty

total knee arthroplasty

Find

Patient Print Email

## Topic Outline

## SUMMARY &amp; RECOMMENDATIONS

INTRODUCTION

THROMBOEMBOLISM

INFECTION

PATELLOFEMORAL DISORDERS

- Patellofemoral instability
- Patellar component loosening
- Patellar component failure
- Patella fracture
- Patella clunk
- Extensor mechanism rupture

PERONEAL NERVE PALSY

ARTERIAL INJURIES

PERIPROSTHETIC FRACTURES

- Femoral fractures

## Complications of total knee arthroplasty

## Authors

Gregory M Martin, MD  
 Thomas S Thornhill, MD  
 Jeffrey N Katz, MD, MSc

## Section Editor

Daniel E Furst, MD

## Deputy Editor

Monica P Ramirez, MD, MPH

conform to UpToDate standards of evidence.  
 Conflict of interest policy

All topics are updated as new evidence becomes available and our [peer review process](#) is complete.

**Literature review current through:** Aug 2014. | **This topic last updated:** Aug 25, 2014.

**INTRODUCTION** — Complications during and after total knee replacement are uncommon or rare and can often be prevented with meticulous surgical technique and with attentive postoperative management. As with other major surgery, complications may occur, and these include anesthesia-related risks, exacerbation of comorbid medical issues, and



- INICIO
- NOSOTROS
- CONSULTAS
- BOLETIN CENADIM
- RECURSOS DE INFORMACIÓN
- NOTICIAS
- EVENTOS
- ENLACES

Inicio

## Catálogo Biblioteca CENADIM






Utilizar operadores booleanos (AND/OR/AND NOT) para conectar palabras dentro del campo de búsqueda.

Recursos de Información

Consultas

Boletín CENADIM

## Destacados

- Alertas DIGEMID**  
 Información de seguridad, calidad y productos falsificados
- Precios de Medicamentos**  
 Precios referenciales de venta al público
- Dispositivos Médicos Aprobados**  
 Dispositivos con Registro Sanitario vigente.
- Productos Farmacéuticos Aprobados**  
 Productos con Registro Sanitario vigente.

## Noticias

**La FDA recomienda discontinuar la prescripción y dispensación de productos de venta con receta médica con combinaciones de medicamentos que contengan más de 325 mg de paracetamol**

Martes, 14 Enero 2014 11:54  
 FDA recomienda a los profesionales de la salud discontinuar la prescripción y...

[Leer Más >>](#)

**Ranelato de estroncio: la revisión europea concluye que el balance beneficio-riesgo es desfavorable**

Viernes, 10 Enero 2014 11:38  
 Tras finalizar la revisión del balance beneficio-riesgo de ranelato de estroncio, el...

[Leer Más >>](#)

**RED CIMLAC**  
 Red de Centros de Información de Medicamentos de Latinoamérica y el Caribe  
 BURQ La • OPS/OMS

**REPECIM**  
 Red Peruana de Centros y Servicios de Información de Medicamentos

## Próximos Eventos

**RTP1: Reunión Técnica Macrorregional:**  
 "Fortalecimiento de los sistemas de farmacovigilancia a través de los servicios de información de medicamentos"

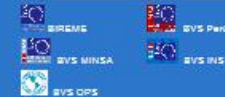


Contador de Visitas: **234326**

### Países de la Red Biblioteca Virtual en Salud (BVS)

Argelia	Argentina	Brazil	Etica	Bolivia	Cabo Verde	Costa Rica
Chile	Colombia	Cuba	Ecuador	España	Guatemala	Guinea-Bissau
Guyana	Honduras	México	Mozambique	Nicaragua	Panamá	Paraguay
Perú	Portugal	Puerto Rico	República Dominicana	Santo Tomá y Príncipe	Uruguay	Venezuela
Timor Oriental	Trinidad y Tobago					

### Portales BVS



Centro Nacional de Documentación e Información de Medicamentos - CENADIM

Horario de atención al público: 8:00 a.m. - 1:00 p.m. // 2:00 p.m. - 4:00 p.m. Teléfono-fax: (511) 453-2833 // Central: (511) 621-4300 Anexo: 8708. Correo: cenadim@digemid.minsa.gob.pe, Dirección: Av. Parque de las Leyendas cdra. 1, Lote 2, Mz. 1-2 Urb. Pando - San Miguel - Lima, Perú.

# CONSULTAS

Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas (DIGEMID) 

 **CenadIM** Centro Nacional de Documentación e Información de Medicamentos

**INICIO** **NOSOTROS** **CONSULTAS** **BOLETIN CENADIM** **RECURSOS DE INFORMACIÓN** **NOTICIAS** **EVENTOS** **ENLACES**

Inicio > Consultas

**Necesita identificarse para realizar una consulta.**

Correo electrónico:

Contraseña:

[Registrarse](#)

[¿Olvidó su contraseña?](#)

**Importante:**

- Consulte la guía de uso [aquí](#)
- La respuesta a su solicitud de información se le enviará por correo electrónico, en un tiempo promedio de 07 días.

**Datos Personales**

DNI :	<input type="text"/>	Tipo de consultante :	<input type="text" value="Químico Farmacéutico"/>
Apellidos y Nombres :	<input type="text"/>	Institución de procedencia:	<input type="text" value="DIGEMID"/>
Teléfono / Celular :	<input type="text"/>	Nombre de la institución :	<input type="text"/>
		Lugar de procedencia :	<input type="text" value="LIMA"/>

**Datos de acceso**

Correo electrónico:

Contraseña :  (Min 6 caracteres alfanuméricos)

Repita Contraseña :

Todos los campos son obligatorios.

<http://bvccenadim.digemid.minsa.gob.pe/consultas>



[cenadim@digemid.minsa.gob.pe](mailto:cenadim@digemid.minsa.gob.pe)

Teléfono: 631-4300 Anexo: 6708

**GRACIAS**