



República de Colombia
Ministerio de Salud y Protección Social
Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos – INVIMA

RESOLUCIÓN No. 2022006011 DE 31 de Marzo de 2022
Por la cual se concede un Registro Sanitario

La Directora Técnica de Dispositivos Médicos y otras Tecnologías del Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos INVIMA, en ejercicio de las facultades Legales conferidas en el Decreto 2078 de 2012, decreto Reglamentario 4725 de 2005 modificado por el decreto 582 de 2017 y ley 1437 de 2011.### 07-TECNICO/LEGAL

CONSIDERANDO

QUE ANTE ESTE INSTITUTO SE HA SOLICITADO LA CONCESIÓN DE UN REGISTRO SANITARIO AUTOMÁTICO CON BASE EN LA VERIFICACIÓN DE LA DOCUMENTACIÓN TÉCNICO LEGAL ALLEGADA ANTE LA DIRECCIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTRAS TECNOLOGÍAS, EMITIENDO CONCEPTO FAVORABLE PARA LA EXPEDICIÓN DE ESTE REGISTRO SANITARIO.

EN CONSECUENCIA, A LO ANTERIOR, DE CONFORMIDAD CON EL ARTICULO 57 DE LA LEY 962 DE 2005 EL INVIMA REALIZARA EL CONTROL POSTERIOR DENTRO DE LOS QUINCE (15) DIAS SIGUIENTES A SU EXPEDICIÓN.

Con ocasión de la contingencia que afronta actualmente por el ataque a la plataforma tecnológica desde el pasado 6 de febrero de 2022, el Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos- INVIMA, mediante Resolución No. 2022500000 del 09 de febrero de 2022 modificada por la Resolución No. 2022500001 del 15 de febrero de 2022, la Resolución No. 2022500002 del 22 de febrero de 2022, la Resolución No. 2022500003 del 25 de febrero de 2022 y la Resolución 2022500005 del 08 de marzo de 2022, resolvió suspender los términos legales en todos los trámites a cargo de la Dirección de Dispositivos Médicos y Otras Tecnologías hasta el 17 de marzo de 2022, salvo las excepciones allí establecidas.

De acuerdo con lo anterior, y teniendo en cuenta la evolución de esta a la fecha, y como resultado de la evaluación interna de cada una de las dependencias del Instituto, mediante la Resolución No. 2022500009 del 16 de marzo de 2022, se prorrogó la suspensión de términos hasta el 31 de marzo de 2022, así:

Respecto de los trámites competencia de la Dirección de Dispositivos Médicos y otras Tecnologías del Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos INVIMA, se tiene que:

“Artículo 4°. Trámites a cargo de la Dirección de Dispositivos Médicos y Otras Tecnologías. Se suspenden los términos legales en todos los trámites a cargo de la Dirección de Dispositivos Médicos y Otras Tecnologías.

Parágrafo. Se exceptúan de la suspensión de términos y, por lo tanto, se continuarán adelantando los siguientes trámites y actuaciones:

1. *Solicitudes nuevas de Registros Sanitarios de Bajo Riesgo: Registros sanitarios Riesgo I y categoría I.*
2. *Solicitudes nuevas de Registros Sanitarios automáticos categoría II – mediano riesgo para reactivos de diagnóstico in vitro.*
3. *Solicitudes nuevas de Registros Sanitarios de reactivos de diagnóstico in vitro categoría III-alto riesgo.*
4. *Solicitudes nuevas de modificaciones automáticas de tipo legal.*
5. *Solicitudes nuevas de levantamiento de suspensión de los registros sanitarios de dispositivos médicos de riesgo I, IIa, IIb y III, permisos de comercialización y los reactivos de diagnóstico In vitro categorías I, II y III.*
6. *Solicitudes nuevas de autorización para la importación y adquisición de equipos biomédicos usados de las clases I y IIa; y de los equipos biomédicos repotenciados de las clases I, IIa, IIb y III.*
7. *Solicitudes nuevas de Certificados de Venta Libre automáticos*
8. *Solicitudes nuevas de agotamiento de existencias de productos por vencimiento del registro sanitario y /o permiso de comercialización.*



República de Colombia
Ministerio de Salud y Protección Social
Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos – INVIMA

RESOLUCIÓN No. 2022006011 DE 31 de Marzo de 2022
Por la cual se concede un Registro Sanitario

La Directora Técnica de Dispositivos Médicos y otras Tecnologías del Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos INVIMA, en ejercicio de las facultades Legales conferidas en el Decreto 2078 de 2012, decreto Reglamentario 4725 de 2005 modificado por el decreto 582 de 2017 y ley 1437 de 2011.### 07-TECNICO/LEGAL

9. *Solicitudes nuevas de Registros Sanitarios para reactivos In vitro previstos en el Decreto 1036 de 2018. (RUO).*

10. *Trámites nuevos para la inscripción de fabricantes de dispositivos médicos y reactivos de diagnóstico In vitro declarados temporalmente vitales no disponibles.*

11. *Trámites para el reporte de agotamiento de existencias de dispositivos médicos y reactivos de diagnóstico In Vitro declarados temporalmente vitales no disponibles.*

12. *Solicitudes nuevas de inscripción de recurso humano para el mantenimiento de equipos biomédicos clases IIB y III.*

13. *Solicitudes nuevas de certificación de no obligatoriedad de registro sanitario y/o permiso de comercialización.*

14. *Las visitas de certificación nuevas y de verificación de requerimientos que se encuentren radicadas con documentación e información completa de Dispositivos Médicos y reactivos de diagnóstico In vitro.*

15. *Las visitas de Inspección, Vigilancia y Control a los Bancos de tejidos y componentes anatómicos.*

16. *Las visitas de recertificación, con número de radicado asignado y que tengan documentación e información completa.*

17. *Visitas de Verificación de Centros de Almacenamiento Temporal de Bancos de Tejidos, que se encuentren radicadas con documentación completa.*

18. *Las solicitudes de verificación de requerimientos de visitas de certificación y recertificación de dispositivos médicos y reactivos de diagnóstico In vitro.*

19. *La radicación y estudio de las solicitudes presentadas ante la Sala Especializada de Dispositivos Médicos y reactivos de diagnóstico In vitro.*

20. *Las gestiones para mitigar la materialización del riesgo de desabastecimiento de dispositivos médicos y reactivos de diagnóstico In vitro.*

Parágrafo. *A partir del veintiséis (26) de marzo de dos mil veintidós (2022), adicional a lo previsto en el presente artículo, se reanudan los términos en las siguientes actuaciones y trámites a cargo de la Dirección de Dispositivos Médicos y Otras Tecnologías:*

1. *Solicitudes nuevas de visitas de certificación y recertificación de dispositivos médicos y reactivos de diagnóstico In vitro.*

2. *Solicitudes nuevas de expedición de certificados con pago de dispositivos médicos y reactivos de diagnóstico In vitro.*

3. *Solicitudes nuevas de modificaciones automáticas de tipo técnico.*

4. *Solicitudes nuevas de modificaciones automáticas de tipo MIXTAS (legal y técnico)”*

En mérito de lo expuesto, este Instituto,



República de Colombia
Ministerio de Salud y Protección Social
Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos – INVIMA

RESOLUCIÓN No. 2022006011 DE 31 de Marzo de 2022
Por la cual se concede un Registro Sanitario

La Directora Técnica de Dispositivos Médicos y otras Tecnologías del Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos INVIMA, en ejercicio de las facultades Legales conferidas en el Decreto 2078 de 2012, decreto Reglamentario 4725 de 2005 modificado por el decreto 582 de 2017 y ley 1437 de 2011.### 07-TECNICO/LEGAL

RESUELVE

ARTICULO PRIMERO.- Conceder REGISTRO SANITARIO por el término de DIEZ (10) años a
PRODUCTO: INSTRUMENTAL PARA ENDODONCIA/LIMAS, ESPACIADORES Y
OBTURADORES DE ENDODONCIA PARA ODONTOLOGIA,
REGISTRO SANITARIO No.: **INVIMA 2022DM-0025097**
TIPO DE REGISTRO: IMPORTAR Y VENDER
TITULAR(ES): CASA DENTAL EDUARDO DAZA LTDA. con domicilio en BOGOTA - D.C.
FABRICANTE(S): MANI, INC. con domicilio en JAPON
IMPORTADOR(ES): CASA DENTAL EDUARDO DAZA LTDA. con domicilio en BOGOTA - D.C.
ACONDICIONADOR(ES): CASA DENTAL EDUARDO DAZA LTDA. con domicilio en BOGOTA - D.C.
TIPO DE DISPOSITIVO INVASIVO
RIESGO: I
COMPOSICIÓN:

| PARTES QUE COMPONEN EL DISPOSITIVO MÉDICO | COMPOSICIÓN CUALITATIVA |
|---|--|
| LIMAS H | PARTE ACTIVA: ACERO INOXIDABLE MANGO:TEREFTALATO DE POLIBUTILENO (PBT) |
| LIMAS RT | PARTE ACTIVA: ACERO INOXIDABLE MANGO:TEREFTALATO DE POLIBUTILENO (PBT) |
| LIMAS U | PARTE ACTIVA: ACERO INOXIDABLE MANGO:TEREFTALATO DE POLIBUTILENO (PBT) |
| ESPACIADORES | PARTE ACTIVA: ACERO INOXIDABLE MANGO:TEREFTALATO DE POLIBUTILENO (PBT) |
| OBTURADORES | PARTE ACTIVA: ACERO INOXIDABLE MANGO:TEREFTALATO DE POLIBUTILENO (PBT) |
| LIMAS SILK | ALEACIONES DE NIQUEL TITANIO |
| LIMAS JIZAI | ALEACIONES DE NIQUEL TITANIO |

USOS:

LIMAS H: LIMAS MANUALES UTILIZADA PARA AMPLIAR CONDUCTOS RADICULARES RECTOS Y HACER LA PARED LISA Y PLANA DEL CANAL A TRAVES DE LA TRITURACION Y PULIMENTO, **LIMAS RT:** LAS LIMAS RT SON MANUALES Y TIENEN BORDES DE CORTE CON 85° Y SECCIÓN DE CORTE NUEVA EN FORMA DE PARALELOGRAMA CON GRAN DIFERENCIA ENTRE LA PARTE LATERAL LARGA Y LA CORTA, ELLAS SON MÁS FLEXIBLES Y PRESENTAN MEJOR PODER DE CORTE. POR ESO LAS LIMAS RT POSIBILITAN LA APERTURA DE UN CANAL RADICULAR CON RAPIDEZ Y SIN DESVÍOS, **LIMAS U:** SE UTILIZAN PARA AMPLIACION DEL CONDUCTO RADICULAR, **ESPACIADORES:** EL ESPACIADOR DIGITAL CÓNICO PERMITE UNA PENETRACIÓN EN LOS CANALES CURVOS MÁS EFECTIVA, GRACIAS A LA FLEXIBILIDAD DE LA ALEACIÓN. ESPECIALMENTE INDICADO PARA LA TÉCNICA DE CONDENSACIÓN LATERAL, FACILITANDO LA OBTURACIÓN DE CONDUCTOS RADICULARES, SON MANUALES **OBTURADORES:** LOS OBTURADORES MANUALES SON INSTRUMENTOS EN ACERO INOXIDABLE DELGADOS TERMINADOS EN PUNTA PLANA Y LIGERAMENTE CÓNICOS, UTILIZADOS PARA CONDENSAR EN FORMA VERTICAL MATERIALES DE OBTURACIÓN EN UN CONDUCTO RADICULAR, LIMAS SILK: EL DISEÑO UNICO TRANSVERSAL EN FORMA DE LAGRIMA DE SILK CORTA EXCEPCIONALMENTE BIEN Y RESISTE LA FRACTURA, LO CUAL ELIMINA EL EFECTO DE "ATORNILLADO HACIA ADENTRO" TAN COMUN DE MUCHOS OTROS SISTEMAS, QUITANDO FRAGMENTOS CON EFICACIA Y REDUCIENDO LA TENCION DEL INSTRUMENTO, SON LIMAS ROTATORIAS,



La salud
es de todos

Minsalud

República de Colombia
Ministerio de Salud y Protección Social
Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos – INVIMA

RESOLUCIÓN No. 2022006011 DE 31 de Marzo de 2022

Por la cual se concede un Registro Sanitario

La Directora Técnica de Dispositivos Médicos y otras Tecnologías del Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos INVIMA, en ejercicio de las facultades Legales conferidas en el Decreto 2078 de 2012, decreto Reglamentario 4725 de 2005 modificado por el decreto 582 de 2017 y ley 1437 de 2011.### 07-TECNICO/LEGAL

LIMAS JIZAI: ES PARA AGRANDAR EL CONDUCTO RADICULAR Y HACER QUE LA PARED DEL CONDUCTO RADICULAR SEA LISA Y PLANA MEDIANTE EL ESMERILADO Y PULIDO. SON LIMAS ROTATORIAS.SISTEMAS:

PRESENTACIÓN COMERCIAL:CAJA X 3 Y CAJA X 6

OBSERVACIONES: EL PRESENTE REGISTRO SANITARIO AMPARA LAS SIGUIENTES REFERENCIAS:

| Familia (si aplica) | Código, Modelo o Referencia (si aplica) |
|----------------------------|---|
| INSTRUMENTAL DE ENDODONCIA | LIMAS H |
| | LIMAS RT |
| | LIMAS U |
| | ESPACIADORES |
| | OBTURADORES |
| | LIMAS SILK |
| | LIMAS JIZAI |

EXPEDIENTE No.: 20224503
RADICACIÓN No.: 20221040046
FECHA DE RADICACION.: 31 03 2022

ARTICULO SEGUNDO.- CONTRA LA PRESENTE RESOLUCIÓN PROCEDE ÚNICAMENTE EL RECURSO DE REPOSICIÓN, QUE DEBERÁ INTERPONERSE ANTE LA DIRECCION DE DISPOSITIVOS MÉDICOS Y OTRAS TECNOLOGÍAS, DENTRO DE LOS DIEZ (10) DÍAS SIGUIENTES A SU NOTIFICACIÓN, EN LOS TÉRMINOS SEÑALADOS EN EL CÓDIGO DE PROCEDIMIENTO ADMINISTRATIVO Y DE LO CONTENCIOSO ADMINISTRATIVO.

ARTICULO TERCERO.- LA PRESENTE RESOLUCIÓN RIGE A PARTIR DE LA FECHA DE SU EXPEDICIÓN.

ARTICULO CUARTO.- LOS DERECHOS QUE SE DERIVEN DE ESTA RESOLUCIÓN QUEDARAN SUJETAS AL CONTROL POSTERIOR QUE DEBE REALIZAR EL INSTITUTO NACIONAL DE VIGILANCIA DE MEDICAMENTOS Y ALIMENTOS INVIMA DE CONFORMIDAD CON LO PREVISTO POR EL ARTICULO 22 DEL DECRETO 4725 DE 2005.

COMUNIQUESE, NOTIFIQUESE Y CUMPLASE

Dada en Bogotá D.C. a los 31 de Marzo de 2022
Este espacio, hasta la firma se considera en blanco.

LUCIA AYALA RODRIGUEZ
DIRECTOR(A) TECNICO DE DISPOSITIVOS MEDICOS Y OTRAS TECNOLOGIAS
Técnico: ydiazg, Legal: storress