

**DESARROLLO DE PROPUESTA DE VALOR REGLAMENTARIA PARA DISPOSITIVOS  
MÉDICOS DE ALTO RIESGO Y DEMANDA, NO REGLAMENTADOS EN COLOMBIA.**

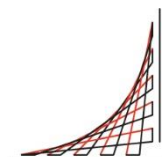
**MARIA JOSE RUIZ GONZALEZ**

**Trabajo Dirigido**

**Tutora  
Viena Sofia Plata Guao**



**Universidad del  
Rosario**



**ESCUELA  
COLOMBIANA  
DE INGENIERÍA  
JULIO GARAVITO**

**UNIVERSIDAD DEL ROSARIO  
ESCUELA COLOMBIANA DE INGENIERÍA JULIO GARAVITO  
PROGRAMA DE INGENIERÍA BIOMÉDICA  
BOGOTÁ D.C  
2021**

## **AGRADECIMIENTOS**

Este trabajo es el resultado de años de esfuerzos, lagrimas, tropiezos, alegrías y mucho aprendizaje, es la muestra de la perseverancia y el amor a lo que estudié, el amor a mi carrera, a mis ganas de ayudar y mi sueño de aportar un granito de arena a la sociedad.

Esto sin duda no hubiera sido posible sin mis seres queridos, sin esas personas que estuvieron a mi lado para apoyarme, guiarme y darme ánimo.

Este logro es tan mío como del ser más importante para mí, mi mamá, la persona que ha estado siempre para mí, ella me ha acompañado cada noche que he tenido que trasnochar para un examen, cuando tropezaba me daba su mano para que pudiera levantarme, ha luchado siempre para permitirme cumplir mis sueños, ella es mi amiga y mi ejemplo a seguir.

De este proceso también ha sido parte Jose, mi compañero, él nunca dejó de darme ánimo, creyó en mí incluso cuando yo no lo hacía.

A mi tía y a mis abuelas, gracias por su amor incondicional, por su cariño, por cuidarme siempre. Gracias a mis tíos, a mis primos, a mis amigos, los que estuvieron cerca y los que estuvieron lejos, porque fueron mi motor para salir adelante.

Y por último y no menos importante, gracias a esos profesores que me enseñaron con dedicación, los que creyeron en mí, que más que unos profesores, fueron para mí, unos tutores, Néstor y Viena gracias por inculcar en mí la pasión por la carrera, a lo que hacemos y por demostrarme que el único objetivo no es una nota si no hacer las cosas con amor.

Gracias a cada uno, tengan por seguro, que mi único objetivo será siempre, ayudar a los demás.

## TABLA DE CONTENIDO

1. INTRODUCCIÓN.....	4
2. OBJETIVOS .....	13
2.1. General.....	13
2.2. Específicos .....	13
3. METODOLOGÍA.....	14
4. RESULTADOS .....	19
4.1. Dispensador de medicamentos sólidos .....	21
4.2. Amalgamador, dental, alimentado por ca .....	22
4.3. Anillo (protector de heridas) retención de paño, interno .....	23
5. DISCUSIÓN.....	25
6. RECOMENDACIONES Y TRABAJOS FUTUROS.....	30
7. CONCLUSIONES .....	31
REFERENCIAS .....	32
ANEXOS.....	34

## 1. INTRODUCCIÓN

Un dispositivo médico es cualquier instrumento, aparato, implemento, máquina, implante, reactivo para uso in vitro, software, material u otro artículo similar o relacionado, utilizado en la prevención, el diagnóstico o el tratamiento de una enfermedad o condición, o para detectar, medir, restaurar, corregir o modificar la estructura o función del cuerpo con fines de salud [5].

Los dispositivos médicos abarcan desde una venda, una jeringa, instrumental médico hasta una prótesis, equipos biomédicos o sistemas quirúrgicos como el Da Vinci [19]. Cada uno de estos tiene un respectivo nivel de riesgo, por lo cual deben estar reglamentados en cada país y avalados en América por la Organización Panamericana de la Salud. Las entidades vigilantes y reguladoras de cada país son las encargadas de velar por el correcto uso, la calidad, la seguridad y la eficacia del dispositivo, debido a que tienen un alto impacto en la salud de la población.

En junio de 1986 en Washington D.C., la Organización Mundial de la Salud (OMS) en compañía de la Organización Panamericana de la Salud (OPS) y la Administración de Alimentos y Medicamentos (FDA) de los Estados Unidos, realizaron la “*Primera Conferencia Internacional de autoridades reguladoras de dispositivos médicos*”, con el propósito de brindar a las autoridades sanitarias información y mecanismos para el uso y mantenimiento de dispositivos médicos.[1]

En Colombia la entidad encargada de regular y de expedir la normatividad sanitaria es el Ministerio de Salud y Protección Social, por medio del Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos (INVIMA), el cual es un establecimiento público del orden nacional, adscrito al Ministerio de Salud y Protección Social y avalado por la Organización Panamericana de la Salud y desde los Entes Territoriales de Salud se ejerza la vigilancia en el marco de sus competencias en todo el territorio nacional.

Los dispositivos médicos se pueden categorizar en 6 grandes grupos en los cuales se divide al sector de los dispositivos médicos con base a su función y finalidad de uso. Estas categorías se definen como [9]:

1. Equipo médico: Son los aparatos, accesorios e instrumental para uso específico destinados a la atención médica, quirúrgica o a procedimientos de exploración, diagnóstico, tratamiento y rehabilitación de pacientes, así como aquellos para efectuar actividades de investigación biomédica. [9]
2. Prótesis, órtesis y ayudas funcionales: Son aquellos dispositivos destinados a sustituir o complementar una función, un órgano, o un tejido del cuerpo humano. [9]
3. Agentes de diagnóstico: Son todos los insumos incluyendo antígenos, anticuerpos calibradores, verificadores o controles, reactivos, equipos de reactivos, medios de cultivo y de contraste y cualquier otro similar que pueda utilizarse como auxiliar de otros procedimientos clínicos o paraclínicos. [9]
4. Insumos de uso odontológico: Son todas las sustancias o materiales empleados para la atención de la Salud dental. [9]

5. **Materiales quirúrgicos y de curación:** Son los dispositivos o materiales que adicionados o no de antisépticos o germicidas se utilizan en la práctica quirúrgica o en el tratamiento de las soluciones de continuidad, lesiones de la piel o sus anexos. [9]
6. **Productos higiénicos:** Son los materiales y sustancias que se apliquen en la superficie de la piel o cavidades corporales y que tengan acción farmacológica o preventiva. [9]

Según lo establecido en el Decreto número 4725 de 2005 (diciembre 26) “*por el cual se reglamenta el régimen de registros sanitarios, permiso de comercialización y vigilancia sanitaria de los dispositivos médicos para uso humano.*”, los criterios de clasificación se fundamentan en un conjunto de reglas que evalúan los riesgos potenciales relacionados con el uso y el posible fracaso de los dispositivos con base en la combinación de varios criterios tales como, duración del contacto con el cuerpo, grado de invasión y efecto local contra efecto sistémico [2].

La mayoría de la normativa sanitaria colombiana, para productos como alimentos y bebidas; cosméticos, productos para aseo, plaguicidas y productos de higiene doméstica; dispositivos médicos y otras tecnologías; y medicamentos y productos biológicos, ha sido replicada a la de países como Estados Unidos, Canadá, Japón y Australia.

Algunos de los países referentes por normativa en dispositivos médicos son [6]:

- Estados Unidos: Food and Drug Administration (FDA)
- Francia: Agencia Nacional para la Seguridad de Medicina y la Salud.
- Alemania: Instituto Federal de Medicamentos y Dispositivos Médicos (BfArM)

Para realizar una correcta reglamentación de los dispositivos médicos, Colombia adoptó el mecanismo de la FDA de clasificarlos por nivel de riesgo. Los dispositivos médicos en el país se encuentran clasificados en los siguientes niveles de riesgo [5]:



**Figura 1.** Clasificación por nivel de riesgo en Colombia [5].

#### Clase I. Bajo riesgo

Son aquellos dispositivos médicos sujetos a controles generales, no destinados para proteger o mantener la vida o para un uso de importancia especial en la prevención del deterioro de la salud humana y que no representan un riesgo potencial no razonable de enfermedad o lesión. [5]

#### Clase IIA. Riesgo moderado

Son los dispositivos médicos sujetos a controles especiales en la fase de fabricación para demostrar su seguridad y efectividad. [5]

### Clase IIB. Riesgo alto

Son los dispositivos médicos de riesgo alto, sujetos a controles especiales en el diseño y fabricación para demostrar su seguridad y efectividad. [5]

### Clase III. Muy alto riesgo

Son los dispositivos médicos sujetos a controles especiales, destinados a proteger o mantener la vida o para un uso de importancia sustancial en la prevención del deterioro de la salud humana, o si su uso presenta un riesgo potencial de enfermedad o lesión. [5]

Los dispositivos médicos pueden ser empleados solos o en combinación para: el diagnóstico, monitoreo, prevención, tratamiento de enfermedades en humanos, de auxiliares y de tratamientos para la discapacidad; así como los empleados en el reemplazo, corrección, restauración, modificación de la anatomía o procesos fisiológicos humanos. Para la correcta aplicación de los criterios clarificativos de los dispositivos médicos con base a su nivel de riesgo, estos productos se dividen en [9]:

- **Dispositivo Médico Implantable:** Es diseñado para ser implantado totalmente en el cuerpo humano o para sustituir una superficie epitelial o la superficie ocular mediante intervención quirúrgica, destinado a permanecer allí después de la intervención. Se considera también dispositivo médico implantable cualquier dispositivo médico destinado a ser introducido parcialmente en el cuerpo humano mediante intervención quirúrgica y a permanecer allí después de dicha intervención durante un periodo de al menos treinta días [9].
- **Dispositivo Médico Activo:** Cuyo funcionamiento depende de una fuente de energía eléctrica o de cualquier otra fuente de energía distinta de la generada directamente por el cuerpo humano o por la gravedad, y que actúe mediante conversión de dicha energía [9].
- **Dispositivo Médico Activo para Diagnóstico:** Es utilizado solo o en combinación con otros dispositivos médicos, destinado a proporcionar información para la detección, diagnóstico, control o tratamiento de estados fisiológicos, estados de salud, enfermedades o malformaciones congénitas en humanos [9].
- **Dispositivo Médico Activo Terapéutico:** Es utilizado solo o en combinación de otros dispositivos médicos destinado a sostener, modificar, sustituir o restaurar funciones o estructuras biológicas en el contexto de la prevención, tratamiento, alivio o rehabilitación de una enfermedad, lesión o deficiencia en humanos [9].
- **Dispositivo Médico Invasivo:** Es el que penetra parcial o totalmente en el interior del cuerpo por un orificio corporal o bien a través de la superficie corporal, entendiéndose como orificio corporal cualquier abertura natural del cuerpo, la superficie externa del globo ocular o una abertura artificial creada de forma permanente, como una estoma [9].
- **Dispositivo Médico Invasivo de Tipo Quirúrgico:** Es el que penetra en el interior del cuerpo a través de la superficie corporal por medio de una intervención quirúrgica o en el contexto de una intervención quirúrgica. Se consideran también dispositivos médicos invasivos de tipo quirúrgico aquellos productos cuya penetración al interior del cuerpo no se produce a través de uno de los orificios corporales reconocidos [9].

También se tiene en cuenta el tiempo que va a estar el dispositivo en el organismo, el efecto que pueda tener y el sistema que se verá afectado. [2]

La duración de contacto con el cuerpo se clasifica de la siguiente manera:

- Transitorio, si el dispositivo médico es destinado para uso continuo por un periodo menor de 60 minutos
- A corto plazo, si el dispositivo médico es destinado para uso continuo por un periodo entre 60 minutos y 30 días
- Prolongado, si el dispositivo médico es destinado para uso continuo por un periodo mayor de 30 días

El efecto biológico del paciente mide la efectividad que pueda tener el dispositivo médico y el riesgo potencial que puede generar el uso al entrar en contacto con el órgano o sistema del cuerpo.

Posterior a la clasificación del dispositivo médico, se debe analizar la reglamentación y los pasos a seguir en la etapa de fabricación e importación. La fabricación e importación de dispositivos médicos, es reglamentada por el Decreto 4725 del 2005 y la Resolución 4002 de 2007. La misión de las reglamentaciones nacionales es proteger y promover la salud de la población, mediante la gestión del riesgo asociada al uso de dispositivos médicos.

Los requisitos que deben cumplir los dispositivos médicos sean legales o técnicos, están establecidos acorde a su nivel de riesgo, es decir, entre Clase I, IIA, IIB y III de la siguiente manera:

Requisitos Legales		Clase I	Clase IIA	Clase IIB	Clase III
1	Nombre o razón social de la persona natural o jurídica a cuyo nombre se solicita el registro	✓	✓	✓	✓
2	Tarifa por derechos de expedición del registro sanitarios	✓	✓	✓	✓
3	Poder para gestionar el trámite, él podrá ser otorgado a un abogado, si es el caso	✓	✓	✓	✓
4	Prueba de existencia y representación legal del fabricante, importador y/o del titular	✓	✓	✓	✓
5	Certificado de venta libre (productos importados)	✓	✓	✓	✓
6	Autorización del fabricante al importador y/o titularidad del registro sanitario (productos importados)	✓	✓	✓	✓

**Tabla 1.** Requisitos legales de evaluación para la introducción de tecnologías sanitarias en Colombia por el INVIMA [10].

Requisitos Técnicos		Clase I	Clase IIA	Clase IIB	Clase III
1	Certificación sistema de gestión de calidad (BPM – CCAA – Condiciones Sanitarias)	✓	✓	✓	✓
2	Descripción del dispositivo médico	✓	✓	✓	✓
3	Estudios técnicos y comprobaciones analíticas <ul style="list-style-type: none"> <li>• Verificación y validación de diseño</li> <li>• Certificación de análisis del producto terminado</li> </ul>	✓	✓	✓	✓
4	Método de esterilización	✓	✓	✓	✓
5	Método de desecho o disposición final	✓	✓	✓	✓
6	Artes – Etiquetas – Insertos	✓	✓	✓	✓
7	Estudios de biocompatibilidad, estabilidad, citotoxicidad, seguridad eléctrica		✓	✓	✓
8	Análisis de riesgos		✓	✓	✓
9	Descripción de medidas de seguridad Lista de normas aplicadas		✓	✓	✓
10	Estudios clínicos			✓	✓
11	Certificación de compromiso Entregarán al usuario final los manuales de operación (usuario) y mantenimiento los cuales se encuentran disponibles en idioma castellano	✓	✓	✓	✓

**Tabla 2.** *Requisitos técnicos de evaluación para la introducción de tecnologías sanitarias en Colombia por el INVIMA [10].*

Todos los dispositivos médicos deben cumplir con los requisitos técnicos-científicos establecidos en la normatividad sanitaria, los cuales obedecen a los siguientes requerimientos:

- Registro sanitario

*“Un Registro Sanitario, es el documento público expedido por el INVIMA, cuando el usuario cumple con los requisitos técnicos, científicos, sanitarios y legales establecidos en el decreto 4725 de 2005, el cual faculta a una persona natural o jurídica para producir, comercializar, importar, exportar, envasar, empacar, procesar, expender y/o almacenar un dispositivo médico.”* [5] El cual certifica que cumple con los estándares de seguridad, eficacia y desempeño.

- Certificado de Capacidad de Almacenamiento y/o Acondicionamiento (CCAA)

*“Es el acto administrativo que expide el INVIMA, a los importadores de dispositivos médicos, en el que consta el cumplimiento de las condiciones sanitarias para el almacenamiento y/o acondicionamiento, control de calidad, de dotación y recurso humano, que garantizan su buen funcionamiento, así como la capacidad técnica y la calidad de los mismos, en cumplimiento de la Resolución 4002 de 2007.”* [5]



- Registro de importación

En cumplimiento a lo establecido en el Decreto 925 de 2013 (mayo 9) [20] *“por el cual se establecen disposiciones relacionadas con las solicitudes de registro y licencia de importación.”*, artículo 25:

- Visto bueno del INVIMA (Ventanilla Única de Comercio Exterior (VUCE)) [2]
- Concepto

Dentro del requisito de registro sanitario existen unas diferencias con relación al nivel de riesgo del dispositivo médico:

Se otorga registro sanitario con control previo a los dispositivos médicos y equipos biomédicos que no sean de tecnología controlada de clases IIb y III, requieren para su producción, importación, exportación, procesamiento, envase, empaque, almacenamiento, expendio y comercialización de registro sanitario expedido por el Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos (INVIMA), previo el cumplimiento de los requisitos técnicos científicos, sanitarios y de calidad previstos en el Decreto 5725 de 2005 [5].

Y se otorga registro sanitario automático a los dispositivos médicos y equipos biomédicos que no sean de tecnología controlada de clases I y IIa, requieren para su producción, importación, exportación, procesamiento, envase, empaque, almacenamiento, expendio y comercialización de registro sanitario automático expedido por el Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos (INVIMA), previo el cumplimiento de los requisitos señalados en el Decreto 5725 de 2005 [5].

Otro requisito legal necesario es el Permiso de comercialización para equipo biomédico de tecnología controlada. Es el documento público expedido por el INVIMA, previo al procedimiento tendiente a verificar el cumplimiento de los requisitos técnico-legales establecidos en el Decreto 4725 de 2005, el cual faculta a una persona natural o jurídica para producir, comercializar, importar, exportar, ensamblar, procesar, expender o vender un equipo biomédico controlado. Para la evaluación técnica de los dispositivos médicos y equipos biomédicos que no sean de tecnología controlada se debe proveer información esencial sobre el dispositivo médico y el fabricante, tales como modalidad de registro, indicaciones de uso, advertencias, entre otras.

Cuando un dispositivo médico no se encuentra reglamentado, el INVIMA expide un certificado de *“No requiere”* el cual hace referencia que carece de registro sanitario, o en dado caso, se puede realizar una consulta a la Sala Especializada de Dispositivos Médicos y Reactivos de Diagnóstico In Vitro, con el fin de que se otorgue un concepto específico tras ser evaluado el uso, las condiciones, las necesidades que requiere ese dispositivo y si es un dispositivo médico vital no disponible [3].

En Colombia también existe la Dirección de Impuestos y Aduanas Nacionales - DIAN, que ejerce vigilancia fiscal y aduanera y está encargada de *“garantizar la seguridad fiscal del Estado colombiano y la protección del orden público económico nacional, mediante la administración y control al debido cumplimiento de las obligaciones tributarias, aduaneras, cambiarias, los derechos de explotación y gastos de administración sobre los juegos de suerte y azar explotados por entidades públicas del nivel nacional y la facilitación de las operaciones de comercio exterior en condiciones de equidad, transparencia y legalidad”*. [8]

El INVIMA y la DIAN, en conjunto son las encargadas de velar por la eficiencia en el control de las normas tributarias, aduaneras y cambiarias de los dispositivos médicos. Para hacer esto efectivo se debe tener en cuenta las actividades que se pueden desarrollar con los dispositivos médicos en el país. Según el artículo 27 del Decreto 4725 de 2005, por el cual se rigen los dispositivos médicos, las actividades que se pueden desarrollar en Colombia son [2]:

- Fabricar
- Semielaborar o ensamblar
- Importar (No pueden ser prototipos, ni investigación o experimentación)
- Empacar
- Vender

De estas actividades se generan 4 diferentes modalidades en las cuales se expiden los registros sanitarios para los dispositivos médicos:

1. Fabricar y vender
2. Importar y vender
3. Importar, empacar y vender
4. Importar, semielaborar y vender

De estas actividades por desarrollar con los dispositivos médicos en Colombia, fabricación e importación deben cumplir con la siguiente serie de documentos o formatos por diligenciar:

Documentos	Fabricar	Importar
Formato ante el INVIMA	✓	✓
Datos de contacto	✓	✓
Listado de productos	✓	✓
Normas técnicas y soportes de pruebas al producto	✓	
Autoevaluación del anexo técnico	✓	
Certificado de venta libre (CVL)		✓
Sin usar hasta 5 años de fecha de fabricación		✓

**Tabla 3.** Documentos necesarios para fabricación e importación de dispositivos médicos por el Ministerio de Salud y Protección Social.

A su vez, existen excepciones para los dispositivos médicos usados y repotenciados. Los dispositivos usados deben adicionar certificado de fabricante sobre estado y seguridad y los dispositivos repotenciados deben adicionar certificado de fabricante sobre:

- Estado y seguridad
- No tiene alteración de diseño, características o efectividad
- Repotenciamiento autorizado

Según lo establecido en el Decreto 1165 de 2019, artículo 172, en Colombia existen doce (12) modalidades de importación, en las cuales el INVIMA y la DIAN, vigilan dentro de sus

competencias el ingreso de mercancías al país o al resto de territorio nacional, de ser el caso, en tres grupos en puertos, aeropuertos y pasos de frontera, a saber:

- Carga, ubicados en puertos, aeropuertos y pasos de frontera.
- Tráfico postal y envíos urgentes, se realiza por empresas como Servicios Postales Nacionales S.A. 4-72, Aerovías del Continente Americano S.A. Avianca (Deprisa), Beyond Border International Courier S.A.S. BBIC, DHL Express Colombia Ltda., Federal Express Corporation – FedEx, Pasar Express S.A., Tranexco S.A., Servientrega Internacional S.A., UPS Servicios Expresos S.A.S., entre otras, cumpliendo con los requisitos establecidos en el Decreto 1165 de 2019, artículo 254.
- Viajeros, donde actualmente el INVIMA no tiene presencia; sin embargo, brinda apoyo a las medidas aplicadas por la DIAN, en el Aeropuerto Internacional El Dorado.

Las entidades reguladoras cuentan con grupos encargados de estudiar los dispositivos médicos y preparar documentos guía sobre la reglamentación para después ser aprobados e incorporados en las legislaciones de los países, o usados como referencia o modelo en los países que están en proceso de organizar sus sistemas de regulación, sin embargo, existen dispositivos médicos no reglamentados actualmente en el Colombia por el rápido avance que se presenta en la tecnología y en la necesidad de solucionar temas relacionados con la salud humana. Al plantear nuevas normas en la legislación nacional se permite mejorar las condiciones para pacientes, fabricantes, importadores y exportadores.

A su vez, hay entidades regulatorias con más experiencia y las cuales se convierten en referentes para otros países, las cuales se adecuan de una manera más rápida a los grandes avances tecnológicos, por ejemplo, la Food and Drug Administration (FDA) es la entidad que regula alimentos, medicamentos, cosméticos, dispositivos médicos, productos biológicos y derivados sanguíneos en los Estados Unidos.

La FDA cuenta con unos protocolos de verificación de los requisitos aplicables al dispositivo, tales como el cumplimiento del registro del mismo, que se encuentre en el listado de sus bases de datos, que el fabricante haya declarado el dispositivo, la declaración del importador o destinatario y la respectiva descripción del producto. Esta entidad lleva a cabo exámenes de campo y analiza muestras de dispositivos médicos para asegurarse de que cumplan con los estándares aplicables y los requisitos de las etiquetas, también verifica la base de datos de alertas de importación para asegurarse de que el fabricante o el producto no esté sujeto a detención sin examen físico.

Anualmente los establecimientos que producen o distribuyen dispositivos médicos que se comercialicen en los Estados Unidos deben registrarse e informar sobre sus dispositivos y su respectiva ejecución. Es por esto que la FDA cuenta con bases de datos públicas en las cuales se obtienen listados de los dispositivos médicos registrados, información sobre las notificaciones previas de los dispositivos médicos a comercializar, los informes médicos, las validaciones del certificado de exportación, las clasificaciones de los dispositivos médicos, entre otras. Si una empresa no cuenta con el registro y la respectiva lista de requeridos, el dispositivo será rechazado.

Algunos dispositivos médicos requieren presentaciones previas a la comercialización según el uso y su clasificación como la notificación previa de comercialización (510 K) y la aprobación previa a la comercialización (PMA).

La notificación previa a la comercialización (510 K) es una presentación que se le realiza a la FDA para demostrar que el dispositivo que se comercializará es seguro y eficaz, y sustancialmente equivalente a un dispositivo comercializado legalmente que no está sujeto a la aprobación previa a la comercialización [11]. Los remitentes deben comparar su dispositivo con uno o más dispositivos similares comercializados legalmente y hacer respaldar sus afirmaciones de equivalencia sustancial [12].

La aprobación previa a la comercialización (PMA) es el proceso de revisión científica y reglamentaria de la FDA para evaluar la seguridad y eficacia de los dispositivos médicos de Clase III para los usos previstos [11].

En el caso de esta investigación, se va a tener en cuenta únicamente dispositivos médicos que no hayan requerido ninguna de estas presentaciones previas a la comercialización, esto, debido a que en Colombia no se cuenta con mecanismos similares.

Actualmente, los dispositivos médicos registrados ante la FDA se clasifican en tres clases: Clase I, Clase II y Clase III.

Los dispositivos de clase 1 (Riesgo bajo) presentan mínimo potencial de daño como vendajes, hilo dental y guantes de examen, los de clase 2 (Riesgo moderado) presentan mayor riesgo que los dispositivos de clase I como silla de ruedas eléctrica, bombas de infusión y los de clase 3 (Riesgo alto) mantienen o apoyan la vida, están implantados o presentan un riesgo potencial irrazonable de enfermedad o lesión como marcapasos, válvulas cardíacas, estimuladores cerebrales, stent coronario.

De acuerdo con lo anterior, se plantea una propuesta de valor reglamentaria que permita la producción, procesamiento, envase, empaque, almacenamiento, expendio, uso, importación, exportación, comercialización y mantenimiento de dispositivos médicos en el país que no se encuentren reglamentados a la fecha y del mismo modo permita equiparar la normativa sanitaria existente de países referentes como Estados Unidos en Colombia.

## **2. OBJETIVOS**

### **2.1. General**

Presentar una propuesta de valor reglamentaria para la producción, comercialización, importación, exportación, envasado, empaque, procesamiento, expendio y/o almacenaje de dispositivos médicos en el país, no reglamentados a la fecha, que permitan equiparar la normativa sanitaria existente de países referentes como Estados Unidos en Colombia.

### **2.2. Específicos**

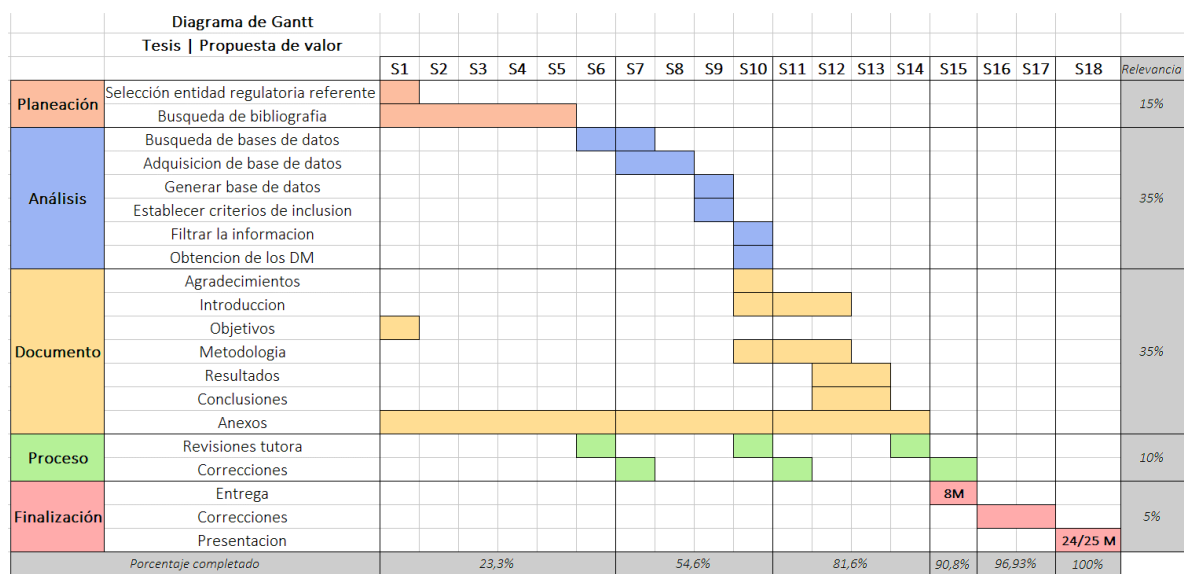
- a) Identificar los dispositivos médicos reglamentados en Estados Unidos desde la base de datos de la FDA.
- b) Seleccionar y comparar de las bases de datos de Estados Unidos, los dispositivos médicos que no se encuentren reglamentados en Colombia, teniendo en cuenta su nivel de riesgo a la salud, demanda de uso, categorización y requerimientos en el país.
- c) Equiparar la reglamentación sanitaria existente en Estados Unidos para tres (3) dispositivos médicos que representan mayor riesgo a la salud y demanda de uso en el país y que a la fecha no se encuentran reglamentados en Colombia.

### 3. METODOLOGÍA

El mercado de los dispositivos médicos ha crecido de manera muy acelerada por los avances tecnológicos que se tienen día a día, esto con el objetivo de mejorar el bienestar de las personas; pero del mismo modo se debe incentivar el desarrollo y la implementación de nuevas reglamentaciones con el fin de equiparar los sistemas regulatorios de dispositivos médicos en todos los países.

Por consiguiente, en esta tesis se realiza un análisis de investigación documental aplicada, puesto que, se tiene como objetivo presentar una propuesta de valor reglamentaria la cual aporte al estudio realizado con hechos nuevos y su utilidad de manera concreta a la sociedad. La búsqueda de esta investigación se centró principalmente en bases de datos de entidades regulatorias de 2 países, Colombia y Estados Unidos.

Como se representa en la figura 1, el desarrollo de esta investigación se enfocó en cinco áreas importantes, la planeación, el análisis, el documento, el proceso y la finalización del proyecto. En la cual se plantea el procedimiento a seguir con cada una de las etapas, las tareas propuestas y los seguimientos trazados.



**Figura 2.** Diagrama de Gantt utilizado para el desarrollo de la investigación.

En la etapa de planeación, se generó una base de datos bibliográfica en la cual se consignan aproximadamente 22 artículos investigativos sobre legislación en la FDA, legislación colombiana, procedimientos para la expedición de registros sanitarios, herramientas de aseguramiento para la trazabilidad de la reglamentación, tendencias en la regulación de dispositivos médicos, entre otros.

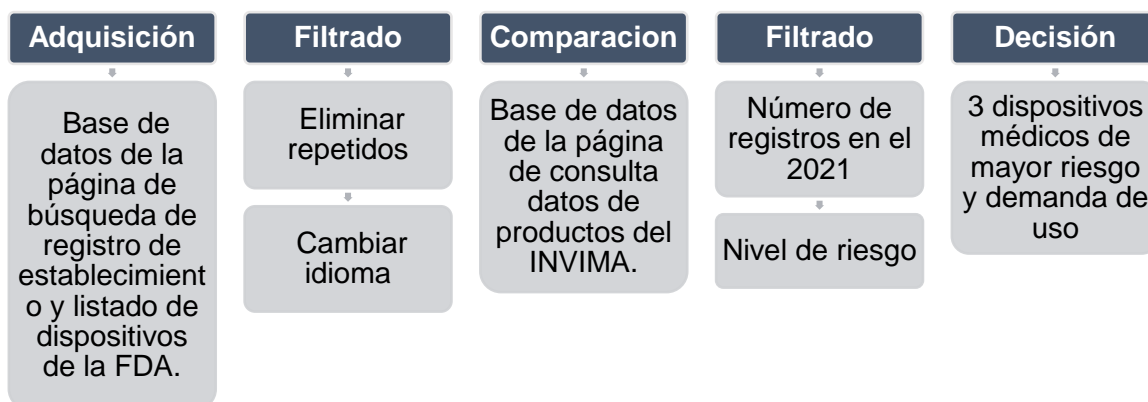
Para realizar un correcto análisis y obtener información sobre los dispositivos que no se encuentran registrados en la normatividad sanitaria colombiana, se inició realizando una búsqueda y una revisión de las bases de datos de los dispositivos médicos reglamentados

en Estados Unidos por la FDA, el cual fue tomado como referencia en este trabajo, debido a que cuentan con altos estándares regulatorios.

Al tener la base de datos del país referente se realizó un metaanálisis de la información, específicamente de modo comparativo con la base de datos disponible en el INVIMA para extraer información de los dispositivos médicos que no se encuentran reglamentados en el país, pero que sí lo están en el país referente. Posteriormente, ese listado se filtró basándose en los dispositivos médicos que representen mayor riesgo a la salud y demanda de uso en el país para así enfocar a los posibles homologables en la legislación del Ministerio de Salud y Protección Social en Colombia, siendo acorde a la categorización y requisitos del mismo. Para el análisis comparativo es muy importante tener en cuenta el procedimiento que se realiza en Colombia con los dispositivos no reglamentados a la fecha, como se llevan a cabo las reglamentaciones de esos dispositivos en Estados Unidos y el modo para adecuar la respectiva reglamentación.

Finalmente, se presentó una propuesta de valor a disposición, la cual incluye 3 dispositivos médicos de posible homologación en Colombia.

Para conocer en mejor detalle el proceso de adquisición, filtrado, búsqueda, comparación y decisión de los dispositivos médicos de la propuesta de valor, se presenta el siguiente gráfico:



**Figura 3.** Secuencia metodológica de la investigación para la propuesta de valor.

En la etapa de adquisición se buscó la información de la legislación del país referente Estado Unidos (FDA). De la base de datos de “Registro de establecimiento y listado de dispositivos” de la FDA se obtuvo un listado de dispositivos médicos registrados ante la entidad en el presente año (2021), teniendo en cuenta que cada propietario y operador debe registrar o actualizar los dispositivos que producen o distribuyen anualmente.

# Establishment Registration & Device Listing

[FDA Home](#) [Medical Devices](#) [Databases](#)

This database includes:

- medical device manufacturers registered with FDA and
- medical devices listed with FDA

Note: Registration of a device establishment, assignment of a registration number, or listing of a medical device does not in any way denote approval of the establishment or its products by FDA.

[Learn More...](#)

### Search Database

[Help](#) [Download Files](#)

Establishment or Trade Name	<input type="text"/>	Registration or FEI Number	<input type="text"/>
Owner/Operator Name	<input type="text"/>	Owner/Operator Number	<input type="text"/>
Proprietary Name	<input type="text"/>	Classification Device Name	<input type="text"/>
Product Code	<input type="text"/>	Establishment Type	<input type="text"/>
Establishment State (U.S.)	<input type="text"/>	Establishment Country *	<input type="text"/>

[Quick Search](#) [Clear Form](#)

**Figura 4.** Página de búsqueda de registro de establecimiento y listado de dispositivos de la FDA [13].

Como se muestra en la figura 4 en el botón inferior derecho “Search” se puede obtener el listado de los dispositivos médicos registrados en el 2021. De esta búsqueda se obtuvieron aproximadamente 700 dispositivos médicos, registrados por diferentes propietarios u operadores.

Esta información fue agregada a una base de datos en Excel con el listado de los dispositivos médicos registrados ante la FDA, inicialmente se realizó un filtro para eliminar los que se encontraba repetidos con los siguientes pasos del proceso, dejando 500 DM en la base de datos. (Ver anexo 1)

**Seleccionar la información → Datos → Quitar duplicados → Activar columna → Aceptar**

Para poder realizar el análisis en comparación a la reglamentación colombiana se tradujo el listado a español. Esto se obtuvo con los siguientes pasos:

**Seleccionar la información → Revisar → Traducir → Idioma español → insertar.**



Para la etapa de comparación, se ingresó a la página de consulta de productos del INVIMA.



Logo: **invima**  
Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos

CONSULTA DATOS DE PRODUCTOS

Registro  Clasificación ATC

Grupo: MEDICO QUIRURGICOS

Producto:

Por nombre del Producto  Por Registro Sanitario  Por Principio Activo Expediente:

Ingrese parte del nombre de producto (mínimo 3 caracteres)

Por favor, introduzca la palabra que se muestra a continuación:

**kawxp**

Para ver información detallada del producto, haga click en el número de expediente.

**Figura 5.** *Página de consulta datos de productos del INVIMA [14].*

Como se muestra en la figura 5 se deben diligenciar una serie de campos en la plataforma, tales como, grupo de producto, que en este caso es “MÉDICO QUIRURGICO”, se debe seleccionar “Por nombre del producto” y a su vez agregar el nombre del dispositivo en el espacio “Producto”, finalmente se introduce la palabra clave indicada para realizar la búsqueda.

Cada uno de los dispositivos médicos obtenidos de la base de datos de la FDA, se buscó en la base de datos del INVIMA, con el fin de separarlos en dos grupos, los que sí cuentan con registro en el país y los que no.

La lista de los dispositivos médicos que no cuentan con registro sanitario en el país es de 78 dispositivos médicos (Ver los dispositivos médicos resaltados en el Anexo 1), luego fueron sometidos a otro filtro, en el cual se analizó en la información de la FDA el número de registros que presenta en el año y el nivel de riesgo que tienen. De esto se redujo el número de dispositivos médicos a 10.

Posteriormente se tomó la decisión de escoger solamente 3 dispositivos médicos de mayor riesgo a la salud y demanda de uso de diferentes ramas médicas para realizar la propuesta de valor de una posible homologación en la legislación colombiana.

Para el desarrollo de estas etapas, también se realizaron consultas a funcionarios del INVIMA, los cuales guiaron la búsqueda de ambas bases de datos, verificaron la existencia y el uso de los dispositivos médicos explorados en el país. A su vez se hizo una pequeña

consulta sobre el uso y la necesidad de los dispositivos médicos concluidos a médicos y odontólogos.

Finalmente se realizó un análisis en base a la información de cada dispositivo médico disponible en la FDA, información que será la base al momento de la implementación en la reglamentación colombiana.

#### 4. RESULTADOS

Los resultados obtenidos de la etapa de selección se ven representados en la siguiente tabla, donde se representa el top 10 seleccionado de los dispositivos médicos que se encuentran reglamentados por la FDA, pero no cuentan con registro sanitario INVIMA. La columna “# Registros” hace referencia al número de registros con los que cuenta ese dispositivo en la base de datos de la FDA hasta abril del 2021, eso con el fin de conocer el grado de demanda, con el que cuenta cada uno. La columna “Clase” representa el nivel de riesgo con el que cuenta el DM por FDA. Posteriormente se encuentra la columna del título del DM con el que se presenta el registro y finalmente su respectiva identificación.

Dispositivos médicos	# Registros	Clase	Especialidad	Título	Identificación
Drill, Surgical, Ent (Electric Or Pneumatic) Including Handpiece	100	2	Oreja, Nariz Garganta	Taladro quirúrgico eléctrico o neumático de oído, nariz y garganta.	Un taladro quirúrgico eléctrico o neumático para oídos, nariz y garganta es un dispositivo de perforación giratorio, incluida la pieza de mano, que está diseñado para impulsar varios accesorios, como una fresa para oídos, nariz y garganta, para la incisión controlada o extracción de hueso en el área del oído, la nariz y la garganta.
Device, Anti-Snoring	93	2	Dental	Dispositivos intraorales para roncar y dispositivos intraorales para roncar y apnea obstructiva del sueño.	Los dispositivos intraorales para roncar y los dispositivos intraorales para roncar y la apnea obstructiva del sueño son dispositivos que se usan durante el sueño para reducir la incidencia de ronquidos y tratar la apnea obstructiva del sueño. Los dispositivos están diseñados para aumentar la permeabilidad de las vías respiratorias y reducir la turbulencia del aire y la obstrucción de las vías respiratorias. La clasificación incluye dispositivos de elevación del paladar, dispositivos de retención de la lengua y dispositivos de reposicionamiento mandibular.
Dispenser, Solid Medication	89	1	Terapéuticos de medicina física	Dispositivo de asistencia para la actividad diaria.	Un dispositivo de asistencia para la actividad diaria es un adaptador o utensilio modificado que está destinado a fines médicos para ayudar a un paciente a realizar una función específica.
Device, Irrigation, Ocular Surgery	77	1	Oftálmico quirúrgico	Dispositivo de irrigación para cirugía ocular.	Un dispositivo de irrigación para cirugía ocular es un dispositivo destinado a ser suspendido sobre el área ocular durante la cirugía oftálmica para administrar irrigación continua y controlada al campo quirúrgico.
Bath, Incubators/Water	73	1	Microbiología	Incubadora microbiológica.	Una incubadora microbiológica es un dispositivo con varias cámaras o compartimentos llenos de agua en los que se mantienen las condiciones ambientales controladas, en particular la temperatura. Está destinado a fines médicos para cultivar microorganismos y ayudar en el diagnóstico de enfermedades.
Amalgamator, Dental, Ac-Powered	40	1	Dental	Dental amalgamator.	Un amalgamador dental es un dispositivo, generalmente alimentado por CA, destinado a mezclar, mediante agitación, cápsulas de amalgama que contienen mercurio y partículas de aleación dental, como plata, estaño, zinc y cobre. El material de amalgama dental mixto está destinado a rellenar caries dentales.
Bag, Intestine	37	1	Cirugía general y Plástica	Bolsa para órganos.	Una bolsa de órganos es un dispositivo que es una bolsa de plástico flexible destinada a ser utilizada como receptáculo temporal de un órgano durante procedimientos quirúrgicos para evitar la pérdida de humedad.

Ring (Wound Protector), Drape Retention, Internal	23	2	Cirugia general y Plastica - Quirurgico	Paños quirúrgicos y accesorios para paños quirúrgicos.	Un paño quirúrgico y sus accesorios son dispositivos hechos de materiales naturales o sintéticos destinados a ser utilizados como una cubierta protectora para el paciente, como para aislar un sitio de incisión quirúrgica de contaminación microbiana y de otro tipo. El dispositivo incluye un protector de plástico para heridas que puede adherirse a la piel alrededor de una incisión quirúrgica o colocarse en una herida para cubrir sus bordes expuestos, y un paño de látex con una funda para dedos autorretenida que está destinada a permitir la inserción repetida del cirujano, dedo en el recto durante la realización de una prostatectomía transuretral.
System, Suspension, Cell Culture	18	1	Hematología	Suministros y equipo para cultivo de células y tejidos.	Los suministros y el equipo para cultivos de células y tejidos son dispositivos que se utilizan para examinar, propagar, nutrir o hacer crecer células y cultivos de tejidos. Estos incluyen artículos tales como cámaras de cultivo de portaobjetos, aparatos de perfusión y rodillo, sistemas de suspensión de cultivo celular y matraces, discos, tubos y frascos rotativos de cultivo de tejidos.
Monitor,Test,Hiv-1	9	3	NO	Prueba De Detección De Vih	NO cuenta con la totalidad de la información requerida.

**Figura 6.** Base de datos de los 10 dispositivos médicos sin registro sanitario en Colombia seleccionados.

Teniendo en cuenta la tabla anterior y en base a su nivel de riesgo (# Registros) y su demanda (Clase de nivel de riesgo), se seleccionaron los siguientes 3 dispositivos médico como objetivo de análisis de este documento.

Dispositivos médicos	# Registros	Clase	Especialidad	Título
<b>Dispenser, Solid Medication</b>	89	1	Terapéuticos de medicina física	Dispositivo de asistencia para la actividad diaria.
<b>Amalgamator, Dental, Ac-Powered</b>	40	1	Dental	Dental amalgamator.
<b>Ring (Wound Protector), Drape Retention, Internal</b>	23	2	Cirugía general y Plástica - Quirúrgico	Paños quirúrgicos y accesorios para paños quirúrgicos.

**Figura 7.** Top 3 de los dispositivos médicos sin registro sanitario en Colombia seleccionados por parámetros de nivel de riesgo y demanda.

Basados en la información disponible en la página de la FDA, como la Clasificación del producto [15], el Código de Regulaciones Federales [16], Notificación previa a la comercialización 510 (k) [17] y los Criterios de Clasificación del INVIMA [9], se realiza el siguiente análisis de los dispositivos médicos seleccionados:

#### 4.1. Dispensador de medicamentos solidos (NXB)

<b>Indicaciones de uso (Según la FDA)</b>	Dispositivo de asistencia de actividad diaria, para administrar medicamentos sólidos (píldoras). El dispositivo está diseñado para dosificación de medicamentos principalmente orales, dependiente de la indicación del fármaco. Puede funcionar de forma independiente, con componentes o dentro de un sistema.
<b>Subparte (Según la FDA)</b>	F - Dispositivos terapéuticos de medicina física
<b>¿Por qué es un dispositivo médico? (Según la FDA)</b>	Es un dispositivo de asistencia para la actividad diaria como adaptador o utensilio modificado con fines médicos para ayudar al paciente a realizar una función específica.
<b>¿A qué categorías de clasificación pertenece?</b>	No de soporte vital Dispositivo médico combinado No invasivo No implantable
<b>Clasificación según nivel de riesgo (Según la FDA y análogo en el INVIMA)</b>	Clase I (controles generales) – Clase I (Riesgo Bajo)
<b>Tipo de registro sanitario requerido</b>	Registro Sanitario automático por su clasificación de riesgo.
<b>Estudios técnicos o comprobaciones analíticas requeridas para obtener el registro</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Prueba funcional de cada requisito funcional</li> <li>• Pruebas de validación de sistemas completos.</li> <li>• Prueba de regresión automatizada</li> <li>• Prueba de caja negra</li> <li>• Prueba de localización</li> <li>• Prueba de implementación</li> <li>• Evaluación externa por parte del equipo clínico de Honeywell</li> </ul>

**Tabla 4.** Información técnica del Dispensador de medicamentos sólidos, según la FDA y el análogo en el INVIMA.

#### 4.2. Amalgamador, Dental, Alimentado por CA (EFD)

<b>Indicaciones de uso (Según la FDA)</b>	Amalgamador dental de Corriente Alterna para Odontología.
<b>Subparte (Según la FDA)</b>	D - Dispositivos protésicos
<b>¿Por qué es un dispositivo médico? (Según la FDA)</b>	Un amalgamador dental es un dispositivo, generalmente alimentado por CA, destinado a mezclar, mediante agitación, cápsulas de amalgama que contienen mercurio y partículas de aleación dental, como plata, estaño, zinc y cobre. El material de amalgama dental mixto está destinado a rellenar caries dentales.
<b>¿A qué categorías de clasificación pertenece?</b>	No de soporte vital Dispositivo médico activo terapéutico No invasivo No implantable
<b>Clasificación según nivel de riesgo (Según la FDA y análogo en el INVIMA)</b>	Clase I (Controles generales) – Clase I (Riesgo bajo)
<b>Tipo de registro sanitario requerido</b>	Registro Sanitario automático por su clasificación de riesgo.
<b>Estudios técnicos o comprobaciones analíticas requeridas para obtener el registro</b>	No Reporta

**Tabla 5.** Información técnica del Amalgamador dental, alimentado por CA, según la FDA y el análogo en el INVIMA.

#### 4.3. Anillo (Protector de heridas) retención de paño, interno (KGW)

<b>Indicaciones de uso (Según la FDA)</b>	<p>Paños quirúrgicos para cirugía General y Plástica. Dispositivos quirúrgicos y de control de infecciones Dispositivos de control de infecciones y cirugía plástica.</p>
<b>Subparte (Según la FDA)</b>	<p>E - Dispositivos quirúrgicos</p>
<b>¿Por qué es un dispositivo médico? (Según la FDA)</b>	<p>Un paño quirúrgico es un dispositivo hecho de materiales naturales o sintéticos destinados a ser utilizados como una cubierta protectora para el paciente, como para aislar un sitio de incisión quirúrgica de la contaminación microbiana y de otro tipo. El dispositivo incluye un protector de plástico para heridas que puede adherirse a la piel alrededor de una incisión quirúrgica o colocarse en una herida para cubrir sus bordes expuestos, y un paño de látex con un protector para los dedos de autorretención que está destinado a permitir la inserción repetida del cirujano. dedo en el recto durante la realización de una prostatectomía transuretral.</p>
<b>¿A qué categorías de clasificación pertenece?</b>	<p>No de soporte vital Dispositivo médico invasivo quirúrgico No implantable Duración de corto plazo</p>
<b>Clasificación según nivel de riesgo (Según la FDA y análogo en el INVIMA)</b>	<p>Clase II (controles especiales) – Clase IIA (Riesgo Moderado)</p>
<b>Tipo de registro sanitario requerido</b>	<p>Registro Sanitario automático por su clasificación de riesgo.</p>
<b>Estudios técnicos o comprobaciones analíticas requeridas para obtener el registro</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Inspección visual para verificar la integridad mecánica del dispositivo.</li> <li>• Prueba de confiabilidad (ciclo) para verificar que el dispositivo puede completar cinco activaciones sin perder la integridad estructural.</li> <li>• Ensayo de retracción de heridas en tejido simulado y porcino para verificar el dispositivo retrae las incisiones rectas en aberturas circulares.</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Pruebas de biocompatibilidad según ISO 10993 (citotoxicidad, sensibilización e irritación) para verificar que los materiales del dispositivo no hayan provocado una respuesta tisular.</li> <li>• Pruebas de rendimiento microbiano según ANSI AAMI PN70; 2003 / R 2009 para verificar que el dispositivo cumplió con los requisitos de una bata quirúrgica de nivel 4 según lo definido por el método de prueba.</li> <li>• ASTM F1671, "Método de prueba estándar para la resistencia de materiales utilizados en ropa protectora contra la penetración de patógenos transmitidos por la sangre con Phi-X 174 penetración de bacteriófagos como sistema de prueba ".</li> </ul>
--	--

**Tabla 6.** Información técnica del Anillo (protector de heridas) retención de paño, interno, según la FDA y el análogo en el INVIMA.



## 5. DISCUSIÓN

Los resultados obtenidos fueron más de los esperados, considerando que se logró identificar de manera más clara las diferencias existentes entre los dispositivos médicos reglamentados en Estados Unidos, y los reglamentados en Colombia.

Por medio de la investigación, se logró analizar la importancia de identificar y clasificar los dispositivos médicos, para poder regir de manera segura y funcional los requisitos establecidos por el fabricante y de acuerdo con la finalidad establecida. Tal y como se mencionó anteriormente, los dispositivos se clasifican según su nivel de riesgo tanto en Estados Unidos, como en Colombia y en diferentes categorías; la categorización permite comprender el tipo, tiempo y modo de uso del dispositivo. En Colombia la reglamentación es realizada por el Ministerio de Salud y Protección Social y es vigilado por el INVIMA el cual se rige en temas referentes a dispositivos médicos por el Decreto 4725 de 2005 (diciembre 26). Dependiendo de cada una de estas clasificaciones, los dispositivos deben cumplir con una serie de documentos y requisitos técnicos y legales, dependiendo a su vez de si se desea fabricar, semielaborar o ensamblar, importar, empacar o vender.

El proceso que se planteó para la investigación, de realizar inicialmente una adquisición de la base de datos de los dispositivos médicos reglamentados por la FDA, filtrar los elementos repetidos, modificarlos en otro idioma (español) para realizar una mejor comparación en la base de datos del INVIMA, realizar nuevamente otro filtrado en base al nivel de riesgo y demanda de uso y finalmente decidir los 3 dispositivos médicos a evaluar, fue de gran utilidad para generar una base de datos bastante robusta para futuras investigaciones, de hecho esto podría imitarse con otras entidades de países referentes como Alemania y Francia. Sin embargo, donde se tuviera una base de datos más sencilla por parte del INVIMA, en la cual se pudieran encontrar todos los dispositivos médicos que a la fecha están reglamentados, el proceso de comparación y homologación sería más rápido y efectivo.

Haciendo alusión a los 3 dispositivos médicos que se analizaron en esta investigación, se logró descubrir diferentes escenarios que puede presentar un dispositivo médico que no se encuentre reglamentado en Colombia. Realizando una consulta con ingenieros biomédicos del INVIMA, el dispensador de medicamentos sólidos y el amalgamador dental, no cuentan actualmente como dispositivos médicos, pero con el análisis realizado en esta investigación, se propone incluirlos en Colombia como dispositivos médicos.

Con referencia al dispensador de medicamentos sólidos (píldoras) podría definirse como un dispositivo médico combinado, debido a que su función principal es la de ser un dispositivo, pero a su vez cuenta con accesorio de fármaco, al indicar el momento y el fármaco que debe consumir el paciente de manera controlada. En la FDA se reporta como un dispositivo de asistencia para la actividad diaria, con el fin de apoyar en una actividad de salud en específico. Este dispositivo no es invasivo ni implantable, por lo que se clasifica en Clase I, por la FDA como controles generales y en Colombia como nivel de riesgo bajo, por lo tanto, requiere ante el INVIMA un registro sanitario automático.

Con referencia al amalgamador dental, este equipo es utilizado para mezcla de amalgama, el cual es un material que se emplea en restauraciones odontológicas, el material se conforma de aleaciones de metales como la plata, el estaño, el zinc y el cobre. En

odontología se utiliza para tapar cavidades provenientes de destrucciones en la superficie dura del diente producido por bacterias (Caries), por lo tanto, el amalgamador permite restaurar, corregir o modificar la estructura ósea del cuerpo con fines de salud.

Este dispositivo se puede incluir en la categorización de dispositivos médicos activos terapéuticos, en vista de que depende de una fuente de energía y es utilizado solo o en combinación con otros dispositivos médicos para restaurar estructuras biológicas, con el fin de tratamientos o lesiones dentales. En la FDA se reporta como un dispositivo protésico el cual reemplaza o rellena zonas maltratadas de los dientes. El dispositivo en sí no es ni invasivo ni implantable, pero si lo son las mezclas que se generan en él, sin embargo, el dispositivo se clasifica en Clase I, en la FDA por controles generales, lo que sería equivalente a nivel de riesgo bajo en Colombia y, por lo tanto, requiere ante el INVIMA un registro sanitario automático.

Con respecto al anillo protector de heridas, efectivamente se considera un dispositivo médico, puesto que penetra en el interior del cuerpo por medio de una intervención quirúrgica. En la FDA se reporta como dispositivo médico quirúrgico para el control de infecciones en cirugías. El dispositivo es invasivo quirúrgico de corto plazo, no implantable, por lo que se clasifica en la FDA en Clase II, controles especiales, lo que sería equivalente a Clase IIA, riesgo moderado en Colombia y, por lo tanto, requiere ante el INVIMA un registro sanitario automático.

Por medio de la información de Notificación previa a la comercialización 510 (k) [17] se obtuvieron los estudios técnicos o comprobaciones analíticas las cuales se pueden tener en cuenta para la obtención del registro sanitario en Colombia, el Amalgamador dental está exento de la reglamentación 510 (k) de la FDA, por lo tanto, no se tienen registrados los estudios técnicos requeridos.

Como los dispositivos médicos presentados se encuentran clasificados en Clase I y Clase IIA, se rigen en Colombia por el mismo tipo de registro sanitario, y deben cumplir con los siguientes requisitos: [18]

Requisitos		Clase I	Clase IIA
1	Formulario debidamente diligenciado avalado por el director técnico (nacionales), o el responsable de la fabricación (importados)	✓	✓
2	Recibo de pago	✓	✓
3	Certificado de Venta Libre (productos importados)	✓	✓
4	Autorización del fabricante al importador (productos importados). Este fabricante es el fabricante legal	✓	✓
5	Prueba de Constitución, existencia y representación legal del importador, fabricante y titular según el caso. Se aceptarán los documentos sanitarios y jurídicos en los que se demuestra la existencia.	✓	✓

<b>6</b>	Copia del Certificado de Capacidad de Almacenamiento (CCAA) o de Buenas Prácticas de Manufactura de Dispositivos Médicos (BPM).	✓	✓
<b>7</b>	Descripción del dispositivo médico. Los repuestos quedarán incluidos sin que se discriminen en listado anexo. La descripción hace referencia únicamente a: indicaciones, contraindicaciones, advertencias, componentes principales, accesorios, relación con pacientes y descripción del funcionamiento; todo en español.	✓	✓
<b>8</b>	Estudios Técnicos y comprobaciones analíticas. Se debe entender cumplido el requisito con la presentación de cualquiera de los dos siguientes requisitos:  <ul style="list-style-type: none"> <li>a. Resumen de los documentos de verificación y validación de diseño: Se puede cumplir con la declaración de conformidad en la que se relacione el cumplimiento de las normas internacionales de referencia; o</li> <li>b. Certificado de análisis del producto terminado que contenga las especificaciones, indicando los valores o rangos de aceptación.</li> </ul>	✓	✓
<b>9</b>	Método de esterilización, cuando aplique. Se entiende cumplido el requisito únicamente con la enunciación del método y la norma de referencia en la que se basa, estando éstos en concordancia con el producto registrado.	✓	✓
<b>10</b>	Método de desecho o disposición final del producto, cuando aplique. Se aceptará la certificación en la que se declare que se aplicarán las normas locales para disposición de desechos.	✓	✓
<b>11</b>	Artes finales de las etiquetas e insertos. Se presentará boceto representativo en el que se indique la información del producto.	✓	✓
<b>12</b>	Declaración referente a equipos biomédicos, cuando aplique. El compromiso de entregar al usuario final el manual de operación o usuario los cuales se encuentran disponibles en idioma castellano y tendrá disponibles los manuales de mantenimiento y operación cuando sea necesario	✓	✓
<b>13</b>	Información científica que respalde la seguridad del producto. Clase IIa, IIb y III. Las pruebas de biocompatibilidad solo aplican para materiales que signifiquen innovaciones (los que no tienen normas internacionales de referencia) y sobre ellos se podrán pedir el resumen de los estudios y pruebas.	✓	✓
<b>14</b>	Análisis de riesgos en la etapa de diseño. Clase IIa, IIb y III. Descripción de medidas para cumplir con los requisitos esenciales de seguridad. Clase IIa, IIb y III.		✓

15	Lista de normas empleadas. Clase IIa, IIb y III. Será relacionado en la declaración de conformidad.		✓
16	Estudios clínicos sobre el uso para demostrar la seguridad y efectividad. clase IIb, III. Cuando no son innovaciones, se pueden entregar estudios clínicos publicados de tecnologías similares o equivalentes	✓	✓
17	Historial comercial (Productos importados). Este documento podrá ser suscrito por el responsable sanitario en Colombia.	✓	✓

**Tabla 7.** *Requisitos para solicitar registro sanitario en Colombia para dispositivos médicos Clase I y IIA [18].*

Para poder ingresar productos competencias del Invima, se debe dar cumplimiento previo a lo establecido en la normatividad sanitaria vigente, especialmente al Decreto 925 del 2013 (mayo 9) **Artículo 25** “*Requisitos, permisos y autorizaciones. Se entiende por requisito, permiso o autorización, el trámite previo requerido por las autoridades competentes para la aprobación de las solicitudes de registro de importación de las mercancías relacionadas a continuación: ... Productos sometidos a: Control sanitario dirigido a preservar la salud humana*” [20] por el cual se establecen disposiciones relacionadas con las solicitudes de registro y licencia de importación previo al ingreso.

Cuando un dispositivo médico no cuenta con registro sanitario en Colombia, debe presentar un certificado “*No requiere*” (Expedido por la VUCE del INVIMA) al funcionario que realiza la inspección al ingresar al país por modalidad de importación de tráfico postal y envíos urgentes, de lo contrario no podrá ingresar al país, sin embargo, el Invima a la fecha no realiza actividades de Inspección, Vigilancia y Control (IVC) a dispositivos médicos que ingresan al país bajo el resto de las modalidades de importación.

De acuerdo con la investigación anteriormente desarrollada, se logró encontrar, que existen dispositivos médicos reglamentados por la FDA, los cuales no cuentan con una reglamentación clara en Colombia. Un ejemplo de esto es la Copa blanda colectora de Flujo Menstrual, el único registro para este dispositivo se encuentra vencido desde el 2012, por lo tanto, dificulta el entendimiento y el proceso de futuros registros sanitarios de este dispositivo médico.

De igual manera, se identifica la necesidad de profundizar, homologar y generar actualizaciones en la normativa colombiana, debido a que en la investigación se encontraron ambigüedades en algunos dispositivos médicos. Además, se establece que no fue idóneo traducir los dispositivos del listado de la base de datos de la FDA a español para hacer la respectiva comparación en la base de datos del Invima, puesto que en varias ocasiones se debía buscar con diferentes nombres o palabras claves el dispositivo para así poder encontrar su respectivo registro sanitario.

En consecuencia, presento una propuesta de valor con referencia a los 3 dispositivos médicos analizados, los cuales cuentan con reglamentación por la FDA, pero no cuentan con reglamentación en Colombia.

Para ingresar productos que no se encuentren reglamentados en Colombia, pero si en otros países referentes, sugiero que el ministerio de salud y el INVIMA concedan registro sanitario a los productos que ya han surtido un proceso de verificación y poseen registro sanitario en esos países. Esto debido a que previamente pasaron por un proceso de pruebas rigurosas, las cuales son semejantes a las solicitadas en Colombia.

Explícitamente con el Amalgamador dental alimentado por CA, el Dispensador de medicamentos sólidos y el Anillo (Protector de heridas) retención de paño interno, sugiero se les soliciten los requisitos de registro sanitario en Colombia para dispositivos médicos Clase I y IIA presentados en la tabla 7 y adicionalmente los siguientes documentos, los cuales complementan la información para un adecuado ingreso al país:

- Registro sanitario del país de origen
- Ficha técnica del producto

De esta manera se podrá equiparar estos 3 dispositivos médicos a la normatividad colombiana basados en la reglamentación de un país referente como es Estados Unidos.

Para tener un sistema regulatorio acorde a las necesidades de la población, es necesario incentivar el desarrollo y la implementación de herramientas que faciliten la reglamentación de nuevas tecnologías de dispositivos médicos de forma segura y rápida, cumpliendo con todos los requisitos de calidad, eficacia clínica comprobada, funcionamiento, seguridad y efectividad requerida. Todo esto permitirá un mayor acceso a nuevos dispositivos, mayor innovación tecnológica, el incremento en el comercio de importación y exportación de cada país, mejorías en los sistemas de salud y a su vez el control reglamentario de forma uniforme a los dispositivos médicos para reducir los eventos adversos.

Los dispositivos médicos tienen gran impacto en la salud de la población, es por eso que se requiere que todas las entidades regulatorias de cada país cumplan de manera conjunta con los estándares establecidos y que cada dispositivo médico sea utilizado para el fin con el que fue fabricado y siguiendo las indicaciones del fabricante. Con el fin de garantizar protección y seguridad a la población para la producción y comercialización, venta, exportación y uso de los productos. Gracias a la investigación realizada se logra comprender la importancia de analizar, actualizar e implementar nuevas normativas en el país, en base a las necesidades de la población.

Al identificar los dispositivos médicos de alto riesgo y demanda de uso en el Colombia, y al realizar la respectiva comparación y selección en las bases de datos de Estados Unidos, de los dispositivos médicos que no se encuentran reglamentados en el país, teniendo en cuenta su nivel de riesgo, categorización y requerimientos en el país, se propone este método para equiparar la reglamentación sanitaria existente en Estados Unidos para el dispensador de medicamentos sólidos, amalgamador, Dental, Alimentado por CA y el Anillo (Protector de heridas) retención de paño, interno, los cuales a la fecha no se encuentran reglamentados en Colombia.

## 6. RECOMENDACIONES Y TRABAJOS FUTUROS

Durante la investigación, se presentaron demoras en la obtención de la lista de dispositivos médicos de la base de datos del INVIMA, a consecuencia de no contar con un listado conjunto como el que se halla disponible en la base de datos de la FDA, se tuvo que realizar la búsqueda por cada uno de los dispositivos, ingresando de manera repetitiva los datos de los diferentes campos con cada uno de estos y generando por mí misma una base de datos. Esto pudo haber generado errores aleatorios, por malos procesos de búsqueda.

Mantener bases de datos actualizadas y que tengan en cuenta criterios de fácil accesibilidad y usabilidad, de modo que se pueda obtener la lista de todos los dispositivos médicos que cuentan con registro sanitario activo a la fecha, con su respectiva información técnica como la clasificación según nivel de riesgo, la clasificación por categoría, indicaciones de uso y tipo de registro sanitario que le concierne, sería un desarrollo que generaría valor a las personas interesadas en realizar este tipo de investigaciones teniendo como insumo información aportada del INVIMA.

A su vez, propongo un listado de dispositivos médicos que cuenten con definición de “*No requiere*”, el cual permita realizar otro tipo de comparación con otras entidades referentes y que este documento conserve sus respectivas actualizaciones que definan si realmente continúa requiriendo esa descripción o no.

El Ministerio de Salud y Proyección Social debería realizar revisiones de forma periódica de las nuevas tecnologías y productos, con el fin de mantener actualizada la normatividad sanitaria.

El Ministerio de Salud y Proyección Social, el INVIMA y la academia, deberían conformar un Comité técnico científico que revise periódicamente el avance científico y tecnológico, permitiendo así una articulación con el fin de crear nuevos productos acorde a las necesidades del país, actualizar a todos los actores del sector y expedir la normatividad. Desde la academia se puede apoyar técnicamente en la generación de empresas que creen y fabriquen nuevos dispositivos médicos.

Acorde a lo anterior, se podrían continuar realizando trabajos de comparación y adiciones de dispositivos médicos a la reglamentación colombiana, esto facilitaría el avance tecnológico en salud del país y permitiría que Colombia se convirtiera en una potencia tecnológica de creación y fabricación de dispositivos médicos.

## **7. CONCLUSIONES**

Se presentó una propuesta de valor reglamentaria para la producción, comercialización, importación, exportación, envasado, empaque, procesamiento, expendio y/o almacenaje de 3 dispositivos médicos en el país, no reglamentados a la fecha, que permitirán equiparar la normativa sanitaria existente de países referentes como Estados Unidos en Colombia. Las actividades anteriormente mencionadas fueron analizadas por las reglamentaciones competentes, tales como el Decreto número 4725 de 2005 (diciembre 26) y la Resolución 4002 de 2007 (noviembre 2).

Se identificaron los dispositivos médicos que se encuentran reglamentados en Estados Unidos desde la base de datos de la FDA.

Se seleccionó y comparó por medio de las bases de datos de Estados Unidos, los dispositivos médicos que no se encuentren reglamentados en Colombia, teniendo en cuenta su nivel de riesgo a la salud, demanda de uso, categorización y requerimientos en el país.

Se propuso un modo de equiparar la reglamentación sanitaria existente en Estados Unidos para tres (3) dispositivos médicos que representan mayor riesgo a la salud y demanda de uso en el país y que a la fecha no se encuentran reglamentados en Colombia.

## REFERENCIAS

- [1]. World Health Organization, Pan American Health Organization and Food and Drug Administration, in Proceedings of the First International Conference of Medical Device Regulatory Authorities (ICMDRA), Washington D.C., 2-6 June 1986.
- [2]. Decreto número 4725 de 2005 (diciembre 26). Bogotá D.C: Ministro de la Protección Social, 2005.
- [3]. "Dispositivos médicos y equipos biomédicos - Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos", Invima.gov.co, 2020. [Online]. Available: <https://www.invima.gov.co/dispositivos-medicos-y-equipos-biomedicos>. [Accessed: 01- Jun- 2020].
- [4]. Ministerio de Salud y Protección Social e Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos - Invima, "Guía de diligenciamiento de intenciones de importación ante la ventanilla única de comercio exterior (VUCE) - INVIMA", Bogotá D.C, 2018.
- [5]. Ministerio de salud y protección social e Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos - INVIMA, "ABC De Dispositivos Médicos", Bogotá D.C, 2013.
- [6]. "Agencias reguladoras en el mundo", Bvcenadim.digemid.minsa.gob.pe, 2020. [Online]. Available: <http://bvcenadim.digemid.minsa.gob.pe/enlaces/agencias-reguladoras-en-el-mundo>. [Accessed: 30- May- 2020].
- [7]. Decreto número 4002 de 2007 (noviembre 2). Bogotá D.C: Ministro de la Protección Social, 2007.
- [8]. "Presentación", Dian.gov.co, 2020. [Online]. Available: <https://www.dian.gov.co/dian/entidad/Paginas/Presentacion.aspx>. [Accessed: Jun- 2020].
- [9]. Data.miraquetemiro.org. 2021. CRITERIOS PARA LA CLASIFICACIÓN DE DISPOSITIVOS MÉDICOS CON BASE A SU NIVEL DE RIESGO SANITARIO. [online] Available at: [https://data.miraquetemiro.org/sites/default/files/documentos/6criterios\\_clasif\\_riesgo\\_san\\_DM\\_251108%201.pdf](https://data.miraquetemiro.org/sites/default/files/documentos/6criterios_clasif_riesgo_san_DM_251108%201.pdf) [Accessed 2021].
- [10]. Invima.gov.co. n.d. EVALUACIÓN PARA LA INTRODUCCIÓN DE TECNOLOGÍAS SANITARIAS EN COLOMBIA. [online] Available at: <https://www.invima.gov.co/documents/20143/442916/evaluacion-para-la-introduccion-de-tecnologias-sanitarias-en-colombia.pdf/d7e52fbd-d6ad-bf6f-52ad-2789270bd830> [Accessed 2021].
- [11]. U.S. Food and Drug Administration. 2021. Imported Medical Devices. [online] Available at: <https://www.fda.gov/industry/regulated-products/medical-device-overview> [Accessed 2021].
- [12]. U.S. Food and Drug Administration. 2021. Premarket Notification 510(k). [online] Available at: <https://www.fda.gov/medical-devices/premarket-submissions/premarket-notification-510k> [Accessed 2021].
- [13]. Accessdata.fda.gov. 2021. Establishment Registration & Device Listing. [online] Available at: <https://www.accessdata.fda.gov/scripts/cdrh/cfdocs/cfRL/rl.cfm> [Accessed 2021].
- [14]. Consultaregistro.invima.gov.co. 2021. Sistema de Tramites en Línea - Consultas Públicas. [online] Available at:



- <[http://consultaregistro.invima.gov.co:8082/Consultas/consultas/consreg\\_encabcum.jsp](http://consultaregistro.invima.gov.co:8082/Consultas/consultas/consreg_encabcum.jsp)> [Accessed 2021].
- [15]. Accessdata.fda.gov. 2021. Product Classification. [online] Available at: <<https://www.accessdata.fda.gov/scripts/cdrh/cfdocs/cfPCD/classification.cfm>> [Accessed 2021].
- [16]. Accessdata.fda.gov. 2021. CFR - Code of Federal Regulations Title 21. [online] Available at: <<https://www.accessdata.fda.gov/scripts/cdrh/cfdocs/cfCFR/CFRSearch.cfm>> [Accessed 2021].
- [17]. Accessdata.fda.gov. 2021. 510(k) Premarket Notification. [online] Available at: <<https://www.accessdata.fda.gov/scripts/cdrh/cfdocs/cfpmn/pmn.cfm>> [Accessed 2021].
- [18]. Invima.gov.co. 2021. Dispositivos médicos y equipos biomédicos - Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos. [online] Available at: <<https://www.invima.gov.co/dispositivos-medicos-y-equipos-biomedicos>> [Accessed 2021].
- [19]. Davincisurgery.com. 2021. [online] Available at: <<https://www.davincisurgery.com/>> [Accessed 2021].
- [20]. Decreto número 925 de 2013 (mayo 9). Bogotá D.C: Ministerio de Comercio, Industria y Turismo, 2013.

## ANEXOS

### Anexo 1. Base de Datos de dispositivos médicos de la FDA.

o	No cuentan con registro sanitario del INVIMA
i	Cuentan con registro sanitario del INVIMA

	FDA (INGLES)	FDA (ESPAÑOL)	INVIMA
1	Clamp, Wire, Orthodontic - Gunin Auxiliaries; Unitek Crimpable Hooks And Posts	Abrazadera, Alambre, Ortodoncia - Auxiliaries Gunin; Postes y ganchos crimpables Unitek	o
2	Accessory, Surgical Apparel	Accesorio, indumentaria quirúrgica	i
3	Accessory, Surgical Apparel - DENTAL JACKETS	Accesorio, indumentaria quirúrgica - CHAQUETAS DENTALES	i
4	Electrosurgical, Cutting & Coagulation & Accessories - 3M Electrosurgical Patient Plates	Accesorios y electroquirúrgicos, de corte y coagulación - Placas electroquirúrgicas para pacientes de 3M	i
5	Accessories, Arthroscopic - DILATOR, CANNULATED UNIVERSAL	Accesorios, Artroscópico - DILADOR, CANULADO UNIVERSAL	o
6	Accessories, Catheter - HydroSeal; ProNet	Accesorios, catéter - HydroSeal; ProNet	i
7	Accessories, Implant, Dental, Endosseous	Accesorios, implantes, dentales, endoóseos	i
8	Accessories, Implant, Dental, Endosseous - 360IPS	Accesorios, implantes, dentales, endoóseos - 360IPS	i
9	Accessories, Implant, Dental, Endosseous - 3DDX Drills; 3DDX Fixation Pins; 3DDX Keys; 3DDX Surgical Guide; 3DDX Tissue Punch	Accesorios, implantes, dentales, endoóseos: fresas 3DDX; Pines de fijación 3DDX; Teclas 3DDX; Guía quirúrgica 3DDX; Punzón de tejido 3DDX	i
10	Accelerator, Linear, Medical - DECIMAL BLOCKING TRAY	Accelerador, lineal, médico - BANDEJA DE BLOQUEO DECIMAL	i
11	Adhesive, Bracket And Tooth Conditioner, Resin	Acondicionador de adhesivos, soportes y dientes, resina	i
12	Adhesive, Bracket And Tooth Conditioner, Resin - Unite	Acondicionador de adhesivos, soportes y dientes, resina - Unite	i
13	Activator, Ultraviolet, For Polymerization	Activador, ultravioleta, para polimerización	i
14	Adhesive, Bracket And Tooth Conditioner, Resin - Transbond IDB Pre-Mix Chemical Cure Adhesive	Adhesivo, acondicionador de soportes y dientes, resina - Adhesivo de curado químico premezclado Transbond IDB	i
15	Adhesive, Bracket And Tooth Conditioner, Resin - Unitek Multi-Cure Glass Ionomer Orthodontic Band Cement	Adhesivo, acondicionador de soportes y dientes, resina - Cemento de banda de ortodoncia de ionómero de vidrio de curado múltiple Unitek	i
16	Adhesive, Bracket And Tooth Conditioner, Resin - Concise Orthodontic Bonding System; Sondhi Rapid-Set Indirect Bonding Adhesive	Adhesivo, acondicionador de soportes y dientes, resina - Sistema de unión ortodóncico conciso; Adhesivo de unión indirecta de fraguado rápido Sondhi	i
17	Adhesive, Bracket And Tooth Conditioner, Resin - Transbond LR; Transbond XT	Adhesivo, acondicionador de soportes y dientes, resina - Transbond LR; Transbond XT	i
18	Adhesive, Bracket And Tooth Conditioner, Resin - Transbond Supreme Adhesive.; Transbond Supreme Low Viscosity Adh; Transbond Supreme LV Adhesive.; Transbond Supreme LV Light Cure Adhesive	Adhesivo, acondicionador de soportes y dientes, resina - Transbond Supreme Adhesive; Transbond Supreme Adh de baja viscosidad; Adhesivo Transbond Supreme LV; Adhesivo fotopolimerizable Transbond Supreme LV	i
19	Agent, Tooth Bonding, Resin	Agente, Adhesión de dientes, Resina	i
20	Shaker/Stirrer - Pipette Shaker, Shaker Stirrer	Agitador / agitador: agitador de pipetas, agitador agitador	i
21	Needle, Hypodermic, Single Lumen	Aguja, hipodérmica, lumen único	i
22	Needle, Hypodermic, Single Lumen - Needles	Aguja, hipodérmica, un solo lumen - Aguja	i
23	Wire, Orthodontic - Hi-T; Incognito; Unitek	Alambre, Ortodoncia - Hi-T; Incógnito; Unitek	i
24	Alloy, Amalgam	Aleación, Amalgama	i
25	Alloy, Other Noble Metal - SILVER SOLDER	Aleación, otro metal noble - SOLDADURA DE PLATA	i
26	Cotton, Roll	Algodón, Rollo	i
27	Plier, Orthodontic - Prestige; Unitek	Alicates, Ortodoncia - Prestige; Unitek	i
28	Aligner, Bracket, Orthodontic - Boone Bracket Positioning Gauge	Alineador, Bracket, Ortodoncia - Boone Bracket Positioning Gauge	i
29	Aligner, Sequential	Alineador, secuencial	i
30	Aligner, Sequential - 2CLEAR ALIGNER	Alineador, secuencial - 2CLEAR ALIGNER	i
31	Aligner, Sequential - 3D Predict	Alineador, secuencial - Predicción 3D	i
32	Stocking, Medical Support (For General Medical Purposes) - 3M	Almacenamiento, apoyo médico (para fines médicos generales) - 3M	i
33	Pad, Alcohol, Device Disinfectant - 3M; Curos	Almohadilla, alcohol, desinfectante para dispositivos - 3M; Curos	i
34	Pad, Heating, Powered - Electronic Pulse Stimulator (TENS)	Almohadilla, calefacción, motorizado: estimulador de pulso electrónico (TENS)	i
35	Amalgamator, Dental, Ac-Powered	Amalgamador, Dental, Ac-Powered	o
36	Analyzer, Body Composition, Exempt - Body Fat Scale	Analizador, Composición Corporal, Exento - Escala de Grasa Corporal	i
37	Ring (Wound Protector), Drape Retention, Internal	Anillo (protector de heridas), retención de paño, interno	o
38	Appliance, Colostomy, Disposable - 3M STOMASEAL ADHESIVE DIS	Aparato, colostomía, desechable - 3M STOMASEAL ADHESIVE DIS	i
39	Appliance, Colostomy, Disposable - SmartBag	Aparato, colostomía, desechable - SmartBag	i
40	Appliance, Fixation, Spinal Intervertebral Body - APPLIANCE, FIXATION, SPINAL INTERLAMINALAPPLIANCE	Aparato, fijación, cuerpo intervertebral espinal - APARATO, FIJACIÓN, APLICACIÓN INTERLAMINAL ESPINAL	i
41	Appliance, Fixation, Spinal Intervertebral Body - APPLIANCE, FIXATION, SPINAL INTERLAMINALAPPLIANCE, FIXATION, SPINAL INTERVERTEBRAL	Aparato, fijación, cuerpo intervertebral espinal - APARATO, FIJACIÓN, APLICACIÓN INTERLAMINAL ESPINAL, FIJACIÓN, INTERVERTEBRAL ESPINAL	i
42	Appliance, Fixation, Spinal Intervertebral Body - APPLIANCE, FIXATION, SPINAL INTERVERTEBRAL BODYORTHOSIS, SPINAL PEDICLE FIXATION	Aparato, Fijación, Cuerpo Intervertebral Espinal - APARATO, FIJACIÓN, CORPOROSIS INTERVERTEBRAL ESPINAL, FIJACIÓN DEL PEDICULO ESPINAL	i
43	Appliance, Fixation, Spinal Intervertebral Body - APPLIANCE, FIXATION, SPINAL INTERVERTEBRAL BODY	Aparato, fijación, cuerpo intervertebral espinal - APARATO, FIJACIÓN, CUERPO INTERVERTEBRAL ESPINAL	i
44	Appliance, Fixation, Spinal Intervertebral Body - Vitality Closure Top Shear Off; Vitality Closure Top Torque Limit; Vitality Top Loading Polyaxial Screw Assy; Vitality Transverse Connector Assembly Adjustable; Vitality Transverse Connector Assembly Fixed	Aparato, fijación, cuerpo intervertebral espinal - Cizallamiento superior con cierre de vitalidad; Limite de par superior con cierre de vitalidad; Conjunto de tornillo poliaxial de carga superior Vitality; Conjunto de conector transversal Vitality ajustable; Conjunto de conector transversal Vitality fijo	i

45	Appliance, Fixation, Spinal Interlaminar - APPLIANCE, FIXATION, SPINAL INTERLAMINALAPPLIANCE, FIXATION, SPINAL INTERVERTEBRAL	Aparato, Fijación, Interlaminar Espinal - APARATO, FIJACIÓN, APARATO INTERLAMINAL ESPINAL, FIJACIÓN, INTERVERTEBRAL ESPINAL	i
46	Appliance, Fixation, Spinal Interlaminar - APPLIANCE, FIXATION, SPINAL INTERLAMINALAPPLIANCE	Aparato, Fijación, Interlaminar Espinal - APARATO, FIJACIÓN, APLICACIÓN INTERLAMINAL ESPINAL	i
47	Appliance, Fixation, Spinal Interlaminar - APPLIANCE, FIXATION, SPINAL INTERLAMINAL	Aparato, fijación, interlaminar espinal - APARATO, FIJACIÓN, INTERLAMINAL ESPINAL	i
48	Appliance, Fixation, Spinal Interlaminar - APPLIANCE, FIXATION, SPINAL INTERLAMINALOrthosis	Aparato, fijación, interlaminar espinal - APARATO, FIJACIÓN, INTERLAMINAL ESPINAL Ortesis	i
49	Appliance, Fixation, Spinal Interlaminar - APPLIANCE, FIXATION, SPINAL INTERLAMINALOrthosis, Spondylolisthesis Spinal Fixation	Aparato, Fijación, Interlaminar Espinal - APARATO, FIJACIÓN, INTERLAMINAL ESPINAL Ortesis, Espondilolistesis Fijación Espinal	i
50	Appliance, Fixation, Spinal Interlaminar - APPLIANCE, FIXATION, SPINAL INTERLAMINALOrthosis, Spondylolisthesis Spinal FixationORTHOSIS, SPINAL PEDICLE FIXATION	Aparato, Fijación, Interlaminar Espinal - APARATO, FIJACIÓN, INTERLAMINAL ESPINAL Ortesis, Espondilolistesis Fijación Espinal ORTOSIS, FIJACIÓN DEL PEDÍCULO ESPINAL	i
51	Appliance, Fixation, Spinal Interlaminar - Vitality Closure Top Shear Off; Vitality Closure Top Torque Limit; Vitality Top Loading Polyaxial Screw Assy; Vitality Transverse Connector Assembly Adjustable; Vitality Transverse Connector Assembly Fixed	Aparato, fijación, interlaminar espinal - Cizallamiento superior con cierre de vitalidad; Limite de par superior con cierre de vitalidad; Conjunto de tornillo poliaxial de carga superior Vitality; Conjunto de conector transversal Vitality ajustable; Conjunto de conector transversal Vitality fijo	i
52	Appliance, Fixation, Spinal Interlaminar - Taurus Pedicle Screw System	Aparato, fijación, interlaminar espinal - Sistema de tornillos pediculares Taurus	i
53	Apparatus, Traction, Non-Powered - 3D ORTHO - ORTHO NECK TRACTION ONT; CERVIE, CX1000, 3D ORTHO Head Cradle	Aparato, tracción, sin motor - 3D ORTHO - ORTHO NECK TRACTION ONT; Soporte de cabeza CERVIE, CX1000, 3D ORTHO	o
54	Applicator, Absorbent Tipped, Non-Sterile - Cotton Tip Applicators	Aplicador, con punta absorbente, no estéril - Aplicadores con punta de algodón	i
55	Applicator, Resin - Dental Applicators	Aplicador, Resina - Aplicadores dentales	i
56	Applicator, Resin - Brush Holder; Brush Tips; Disposable Mini Sponge Applicators; Mixing Wells; RESIN, Standard Applicators	Aplicador, Resina - Portaescobillas; Puntas de pincel; Mini aplicadores de esponja desechables; Pozos de mezcla; RESINA; Aplicadores estándar	i
57	Washer, Bolt Nut - WASHER, BOLT NUTScrew, Fixation, Bone	Arandela, Tuerca de Perno - ARANDELA, TUERCA DE PERNO Tornillo, Fijación, Hueso	i
58	Headgear, Extraoral, Orthodontic - Friction-Stop Adjustage Facebow; Level Anchorage Facebow; NWO Headgear; NWO Snap-Way; Series 5 Facebow; Traction Release Headgear	Arnés, Extraoral, Ortodoncia - Arco facial de ajuste de tope de fricción; Arco facial de anclaje nivelado; Arnés NWO; NWO Snap-Way; Arco facial Serie 5; Casco de liberación de tracción	i
59	Joint, Knee, External Brace - 3D ORTHO KNEE BRACES; POST OP KNEE BRACE, DELUXE KNEE ROM, ULTRA LIGHT KNEE BRACE ROM	Articulación, Rodilla, Ortesis Externa - 3D ORTHO RODILLERAS; RODILLERA POST OP, ROM DELUXE DE RODILLA, ROM DE RODILLERA ULTRA LIGERA	i
60	Joint, Ankle, External Brace - 3D ORTHO PLANTAR FASCITIS NIGHT SPLINT, 3D ORTHO SILICONE GEL HEEL CUP, 3D ORTHO DORSAL NIGHT SPLINT; 3D ORTHO, ANKLE BRACES, AIRCAST GEL, AIRCAST DELUXE, ANKLE SUPPORT WITH JOINTS, ANKLE SUPPORT PLASTIC PANELS	Articulación, Tobillo, Soporte Externo - FÉRULA DE NOCHE 3D ORTHO PLANTAR FASCITIS, TALÓN DE GEL DE SILICONA 3D ORTHO, FÉRULA DE NOCHE 3D ORTHO DORSAL; 3D ORTHO, TOBILLEROS, AIRCAST GEL, AIRCAST DELUXE, SOPORTE DE TOBILLOS CON JUNTAS, SOPORTE DE TOBILLOS PLÁSTICOS	i
61	Arthroscope - MOTOR, DRILL, ELECTRICDRILLS, BURRS, TREPINES & ACCESSORIES	Artroscopio - MOTOR, TALADRO, TALADROS ELÉCTRICOS, FRESAS, TREFINOS Y ACCESORIOS	o
62	Countersink - FO Countersink (Cannulated)	Avellanador - Avellanador FO (canulado)	i
63	Band, Elastic, Orthodontic - Action Line Thread And Tubing; AlastiK Ligatures, Chain, Separators, Modules; Lingual Rotation Wedge; Orthodontic Elastics	Banda, Elástica, Ortodoncia - Línea de Acción Hilo y Tubería; AlastiK ligaduras, cadenas, separadores, módulos; Cuña de rotación lingual; Elásticos de ortodoncia	i
64	Band, Material, Orthodontic	Banda, Material, Ortodoncia	i
65	Band, Preformed, Orthodontic - Unitek (TM) Bands; Victory Series (TM) Bands	Banda, Preformada, Ortodoncia - Bandas Unitek (TM); Bandas Victory Series (TM)	i
66	Dressing Change Tray - 3M	Bandeja de cambio de apósitos - 3M	i
67	General Surgery Tray	Bandeja de Cirugía General	i
68	General Surgery Tray - 3M	Bandeja de Cirugía General - 3M	i
69	Orthopedic Tray - FO Micro Screw Kit Tray And Lid	Bandeja ortopédica - Kit de micro tornillos FO Bandeja y tapa	i
70	Tray, Impression, Preformed	Bandeja, Impresión, Preformado	i
71	Tray, Surgical	Bandeja, Quirúrgica	o
72	Bath, Incubators/Water, All - 3M Attest Biological Incubator	Baño, incubadoras / agua, todo - Incubadora biológica certificada de 3M	o
73	Bath, Incubators/Water, All - Water Bath Incubateors	Baño, incubadoras / agua, todo - Incubadoras de baño de agua	o
74	Scale, Platform, Wheelchair - Scale	Báscula, plataforma, silla de ruedas - Báscula	i
75	Non-Surgical Isolation Gown	Bata de aislamiento no quirúrgica	i
76	Non-Surgical Isolation Gown - Non-Surgical Isolation Gown	Bata de aislamiento no quirúrgica - Bata de aislamiento no quirúrgica	i
77	Non-Surgical Isolation Gown - GMS_ESSENTIAL; PROJECT_CIVILITY	Bata de aislamiento no quirúrgico - GMS_ESSENTIAL; PROJECT_CIVILITY	i
78	Gown, Surgical	Bata quirúrgica	i
79	Bit, Surgical - BIT, SURGICAL	Bit, quirúrgico - BIT, QUIRÚRGICO	o
80	Block, Beam-Shaping, Radiation Therapy - DECIMAL APERTURE	Bloque, formación de haces, radioterapia - APERTURA DECIMAL	o
81	Block, Beam-Shaping, Radiation Therapy - Decimal	Bloque, formación de haz, radioterapia - decimal	o
82	Block, Beam-Shaping, Radiation Therapy - .Decimal Bolus Compensator	Bloque, modelado de haz, radioterapia - .compensador de bolo decimal	o
83	Block, Beam-Shaping, Radiation Therapy - .Decimal Compensator	Bloque, modelado de haz, radioterapia - .Compensador decimal	o
84	Block, Beam-Shaping, Radiation Therapy - .DECIMAL RANGE COMPENSATOR	Bloque, modelado de haz, radioterapia - COMPENSADOR DE RANGO DECIMAL	o
85	Block, Beam-Shaping, Radiation Therapy - .Decimal Electron Aperture	Bloqueo, modelado de haz, radioterapia - Apertura de electrones decimales	o
86	Pouch, Colostomy - SmartBag	Bolsa, colostomía - SmartBag	i
87	Bag, Intestine	Bolsa, Intestino	o
88	Mouthpiece, Saliva Ejector	Boquilla, eyector de saliva	i
89	Mouthpiece, Breathing - GoSpiro Mouthport Adapter	Boquilla, Respiración - Adaptador de puerto de boca GoSpiro	i
90	Bit, Drill - 1.1 FO Micro Drill; 1.4 FO Micro Drill (Cannulated)	Broca, Taladro - 1.1 FO Micro Taladro; 1.4 Micro Taladro FO (canulado)	i
91	Bit, Drill - 2.0 MM DRV SFT FOR QCKFIX SCRWSYS; CANNULATED DRILL BIT FOR MINI TIGHTROPE; CANNULATED DRILL BIT, 3.5 MM; IBALANCE TKA, IM DRILL	Broca, Taladro - 2.0 MM DRV SFT PARA QCKFIX SCRWSYS; BROCA CANULADA PARA MINI CORDONERA; BROCA CANULADA, 3.5 MM, IBALANCE TKA, TALADRO IM	i
92	Bur, Dental	Bur, Dental.	i
93	Sling, Arm - 3M	Cabestrillo, brazo - 3M	i
94	Gauge, Depth, Instrument, Dental - Bracket Positioning Gauges	Calibrador, profundidad, instrumento, odontología: calibres de posicionamiento de soportes	i
95	Gauge, Depth - FO Micro Depth Gauge (Cannulated)	Calibre, profundidad - FO Micro Depth Gauge (canulado)	i
96	Capsule, Dental, Amalgam	Cápsula, Dental, Amalgama	i
97	Binder, Abdominal - 3M	Carpeta, Abdominal - 3M	o
98	Cement, Dental	Cemento, Dental	i
99	Centrifuge, Hematocrit - Centrifuge Hematocrit 24 Tubes 15ml	Centrífuga, Hematocrito - Centrífuga Hematocrito 24 Tubos 15ml	i

100	Centrifuges (Micro, Ultra, Refrigerated) For Clinical Use - Centrifuge Clinical 15ml Tubes	Centrifugas (micro, ultra, refrigeradas) para uso clínico - Tubos de centrifuga clínicos de 15 ml	i
101	Toothbrush, Powered - 180 Innovations, LLC	Cepillo de dientes eléctrico - 180 Innovations, LLC	i
102	Toothbrush, Manual	Cepillo de dientes manual	i
103	Wax, Dental, Intraoral - Orthodontic Wax	Cera, Dental, Intraoral - Cera de Ortodoncia	i
104	Solvent, Adhesive Tape - 3M BRAND REMOVER LOTION; 3M Remover Lotion; 3M WATER DDISPERSIBLE ADHESIVE TAPE	Cinta adhesiva solvente - LOCIÓN REMOVEDORA DE LA MARCA 3M; Loción removedora 3M; CINTA ADHESIVA DISPERSIBLE DE AGUA 3M	i
105	Tape And Bandage, Adhesive	Cinta y vendaje, adhesivo	i
106	Tape And Bandage, Adhesive - 3M	Cinta y vendaje, adhesivo - 3M	i
107	Tape And Bandage, Adhesive - Spoti, Adhesive Tape 7/8" Round; Spoti, Adhesive Tape 7/8" Round	Cinta y vendaje, adhesivo - Spoti, cinta adhesiva redonda de 7/8 "; Spoti, cinta adhesiva redonda de 7/8 "	i
108	Clip, Nose - Parallel; Parallel Nose Clip; Parallel-R; Parallel-R Nose Clip	Clip, nariz - paralelo; Clip de nariz paralelo; Parallel-R; Clip de nariz Parallel-R	i
109	Cushion, Earphone (For Audiometric Testing) - E-A-RTONE	Cojín, auricular (para pruebas audiométricas) - E-A-RTONE	i
110	Cushion, Wheelchair - BioFit; KulFit; MultiFit; NuFit; Optima FH AC; Optima FH Carbon Fiber AC; Optima FH PC	Cojín, silla de ruedas - BioFit; KulFit; MultiFit; NuFit; Optima FH AC; Fibra de carbono Optima FH AC; PC; Optima FH	i
111	Collector, Ostomy - SmartBag	Colector, ostomía - SmartBag	i
112	Components, Wheelchair - Safetmate	Componentes, silla de ruedas - Safetmate	i
113	Clinical Sample Concentrator - 96A Viral RNA Auto Extraction & Purification Kit; ANDiS Viral RNA Auto Extraction & Purification Kit; Automated Nucleic Acids Extraction System ANDiS 350	Concentrador de muestras clínicas - Kit de purificación y extracción automática de ARN viral 96A; Kit de purificación y extracción automática de ARN viral ANDiS; Sistema automatizado de extracción de ácidos nucleicos ANDiS 350	i
114	Connector, Airway (Extension) - NEOR Mask Adapter	Conector, vía aérea (extensión) - Adaptador de mascarilla NEOR	i
115	Set, I.V. Fluid Transfer - Vial Adapter 15mm	Conjunto, I.V. Transferencia de fluido - Adaptador de vial de 15 mm	i
116	Set, I.V. Fluid Transfer - MP Vial Adapter 13MM	Conjunto, I.V. Transferencia de fluido - Adaptador de vial MP 13MM	i
117	Set, I.V. Fluid Transfer - Vial2Bag	Conjunto, I.V. Transferencia de fluido - Vial2Bag	i
118	Set, I.V. Fluid Transfer - Vial2Bag DC	Conjunto, I.V. Transferencia de fluido - Vial2Bag DC	i
119	Set, I.V. Fluid Transfer - Swabable Vial Adapter	Conjunto, I.V. Transferencia de fluido: adaptador de vial intercambiable	i
120	Set, I.V. Fluid Transfer - Vial Connector 13mm Closed Collar	Conjunto, I.V. Transferencia de fluido: conector de vial, collar cerrado de 13 mm	i
121	Set, I.V. Fluid Transfer - Vented Vial Adapter Transfer Device	Conjunto, I.V. Transferencia de fluido: dispositivo de transferencia adaptador de vial ventilado	i
122	Set, I.V. Fluid Transfer - Detachable Holder And Preattached; Mixject Dispensing Pin W/Detachable; Mixject Dispensing Pin With; MIXJECT Mixject Dispensing Pin; Needle Mixject; Preattached Vial Adaptor; Vial Adaptor; Vial Connector; Vial Holder	Conjunto, I.V. Transferencia de fluido: soporte desmontable y preinstalado; Pin dispensador Mixject con desmontable; Pin dispensador Mixject con; Pin dispensador Mixject MIXJECT; Mixject de agujas; Adaptador de vial preinstalado; Adaptador de vial; Conector de vial; Soporte para viales	i
123	Set, I.V. Fluid Transfer - Detachable Holder; Detachable Vial Connector; Mixject Dispensing Pin With; Modification To MIXject Dispensing; Needle MixJect; Preattached Vial Adapter; Vial Holder	Conjunto, I.V. Transferencia de fluido: soporte desmontable; Conector de vial desmontable; Pin dispensador Mixject con; Modificación de la dispensación de MIXject; Needle MixJect; Adaptador de vial preinstalado; Soporte para viales	i
124	Set, I.V. Fluid Transfer	Conjunto, I.V. Transferencia de fluidos	i
125	Set, I.V. Fluid Transfer - Mix2Vial Transfer Device	Conjunto, I.V. Transferencia de fluidos - Dispositivo de transferencia Mix2Vial	i
126	Cup, Prophylaxis	Copa, profilaxis	i
127	Cup, Prophylaxis - Dental Mixing Well	Copa, profilaxis - mezcla dental bien	i
128	Crown And Bridge, Temporary, Resin	Corona Y Puente, Temporal, Resina	i
129	Crown, Preformed	Corona, Preformada	i
130	Knife, Margin Finishing, Operative	Cuchillo, acabado de margen, operativo	i
131	Disinfectant, Medical Devices - Aer X; Lumin; Stratus 5 (MQ50)	Desinfectante, Dispositivos médicos - Aer X; Lumin; Stratus 5 (MQ50)	i
132	Disinfectant, Medical Devices - Airxpert	Desinfectante, dispositivos médicos - Airxpert	i
133	Disinfectant, Medical Devices - SoldaGuard DN-007	Desinfectante, dispositivos médicos - SoldaGuard DN-007	i
134	Screwdriver - SCREWDRIVER	Destornillador - DESTORNILLADOR	i
135	Dispenser, Solid Medication	Dispensador de medicamentos sólidos	o
136	Intervertebral Fusion Device With Integrated Fixation, Lumbar - Scarlet AL-T Secured Lumbar Anterior Cage	Dispositivo de fusión intervertebral con fijación integrada, lumbar - Jaula anterior lumbar asegurada AL-T escalinata	i
137	Intervertebral Fusion Device With Integrated Fixation, Lumbar - Scarlet® AL-T	Dispositivo de fusión intervertebral con fijación integrada, lumbar - Scarlet® AL-T	i
138	Intervertebral Fusion Device With Bone Graft, Cervical	Dispositivo de fusión intervertebral con injerto óseo, cuello uterino	i
139	Intervertebral Fusion Device With Bone Graft, Lumbar	Dispositivo de fusión intervertebral con injerto óseo, lumbar	i
140	Intervertebral Fusion Device With Bone Graft, Lumbar - Scarlet AL-T Secured Lumbar Anterior Cage	Dispositivo de fusión intervertebral con injerto óseo, lumbar - Jaula anterior lumbar asegurada con AL-T escalinata	i
141	Intervertebral Fusion Device With Bone Graft, Lumbar - Juliet® Ti	Dispositivo de fusión intervertebral con injerto óseo, lumbar - Juliet® Ti	i
142	Intervertebral Fusion Device With Bone Graft, Lumbar - Scarlet® AL-T	Dispositivo de fusión intervertebral con injerto óseo, lumbar - Scarlet® AL-T	i
143	Device, Acupressure - TumEase	Dispositivo, acupresión - TumEase	o
144	Device, Digital Image Storage, Radiological - Visionary Dental Imaging Plates	Dispositivo, almacenamiento de imágenes digitales, radiológico: placas de diagnóstico por imágenes dentales visionarias	i
145	Device, Anti-Snoring - Serena Sleep	Dispositivo, Anti-Ronquidos - Serena Sleep	o
146	Device, Biofeedback - RESPeRATE	Dispositivo, biorretroalimentación - RESPeRATE	o
147	Device, Warming, Blood And Plasma - 3M™ Ranger™	Dispositivo, Calentamiento. Sangre y plasma - 3M™ Ranger™	i
148	Device, Fertility Diagnostic, Proceptiv - Nexcare Basal Digital Thermometer	Dispositivo, diagnóstico de fertilidad, proceptivo: termómetro digital basal Nexcare	o
149	Device, Irrigation, Ocular Surgery - Rinsada	Dispositivo, Irrigación, Cirugía ocular - Rinsada	o
150	Device, Intravascular Catheter Securement - 3M™ Tegaderm™	Dispositivo, sujeción de catéter intravascular - 3M™ Tegaderm™	i
151	Covid-19 Test Home Collection Kit Devices - 247LABKIT	Dispositivos del kit de recolección casera de prueba Covid-19 - 247LABKIT	i
152	Elastomer, Silicone, For Scar Management - Gel Mate Silicone Gel Sheet; Scar Rx	Elastómero, silicona, para el manejo de cicatrices - Hoja de gel de silicona Gel Mate Cicatriz Rx	i
153	Electrocardiograph - Portable ECG Monitor	Electrocardiógrafo - Monitor de ECG portátil	i
154	Electrode, Electrocardiograph - 3M Red Dot Electrodes; 3M Red Dot Monitoring Electrode; 3M Red Dot Trace Prep	Electrodo, electrocardiógrafo - Electrodo de punto rojo 3M; Electrodo de monitoreo de punto rojo de 3M; Preparación de rastreo de punto rojo de 3M	i
155	Electrosurgical, Cutting & Coagulation & Accessories - 3M Universal Electrosurgical Pad	Electroquirúrgico, corte y coagulación y accesorios - Almohadilla electroquirúrgica universal 3M	i
156	Electrosurgical, Cutting & Coagulation & Accessories - 3M Electrosurgical Patient Plate	Electroquirúrgico, corte y coagulación y accesorios - Placa electroquirúrgica para paciente 3M	i
157	Pusher, Band, Orthodontic - Lightweight Band Seater And Pusher	Empujador, banda, ortodoncia: asiento y empujador de banda livianos	i
158	Wrap, Sterilization	Envoltura, esterilización	i
159	Wrap, Sterilization - Sterilization Pouchs	Envoltura, esterilización: bolsas de esterilización	i
160	Shield, Eye, Ophthalmic (Including Sunlamp Protective Eyewear And Post-Mydriatic Eyewear) - Patch Kid	Escudo, ojo, oftálmico (incluidas gafas protectoras para lámpara solar y gafas posmidriáticas) - Patch Kid	i



161	Shield, Eye, Ophthalmic (Including Sunlamp Protective Eyewear And Post-Mydriatic Eyewear) - 3M Nexcare Opticlude Orthoptic Eye Patch; 3M(TM) Nexcare(TM) Gentle Removal Eye Patch; 3M <sub>¿</sub> Nexcare <sub>¿</sub> Opticlude Orthoptic Eye Patch; OPTICLUDE; OPTICLUDE ORTHOPTIC EYE PATCH	Escudo, ojo, oftálmico (incluidas gafas protectoras para lámparas solares y gafas posmiátricas) - Parche ortopédico para ojos 3M Nexcare Opticlude; Parche ocular de eliminación suave 3M (TM) Nexcare (TM); Parche ocular ortopédico Opticlude de 3M <sub>¿</sub> Nexcare <sub>¿</sub> ; OPTICLUDE; PARCHÉ ORTOPTICO OPTICLUDE	i
162	Shield, Protective, Personnel - DPhantom; PBolus	Escudo, Protección, Personal - DPhantom; PBolus	i
163	Mirror, Mouth - Mouth Mirror	Espejo, Boca - Boca Espejo	i
164	Mirror, Mouth - Mouth Mirror; Unitek	Espejo, Boca - Espejo de boca; Unitek	i
165	Sterilizer, Ethylene-Oxide Gas - 3M™ Steri-Vac™ GS5 Sterilizer/Aerator; 3M™ Steri-Vac™ GS8 Sterilizer/Aerator	Esterilizador, gas de óxido de etileno - Esterilizador / aireador Steri-Vac™ GS5 de 3M™; Esterilizador / aireador 3M™ Steri-Vac™ GS8	i
166	Stethoscope, Electronic	Estetoscopio, electrónico	i
167	Stethoscope, Electronic - 3M <sub>¿</sub> Littmann® Electronic Stethoscope	Estetoscopio, electrónico - Estetoscopio electrónico Littmann® de 3M <sub>¿</sub>	i
168	Stethoscope, Manual - 3M™	Estetoscopio, manual - 3M™	i
169	Stethoscope, Manual - Stethoscope Manual	Estetoscopio, manual - Estetoscopio manual	i
170	Stylet, Surgical, General & Plastic Surgery - FO Micro Cleaning Stylet	Estilete, cirugía quirúrgica, general y plástica: micro estilete de limpieza FO	i
171	Stimulator, Electrical, Evoked Response - STIMULATOR, ELECTRICAL, EVOKED RESPONSEDRILLS, BURRS, TREPHINES & ACCESSORIES	Estimulador, Eléctrico, Respuesta Evocada - ESTIMULADOR, ELÉCTRICO, RIÑOS DE RESPUESTA EVOCADOS, BURRS, TREFINOS Y ACCESORIOS	i
172	Stimulator, Electrical, Transcutaneous, For Arthritis	Estimulador, eléctrico, transcutáneo, para artritis	i
173	Stimulator, Electrical, Transcutaneous, For Arthritis - Electronic Pulse Stimulator (TENS)	Estimulador, eléctrico, transcutáneo, para artritis - Estimulador de pulso electrónico (TENS)	i
174	Stimulator, Muscle, Powered, For Muscle Conditioning - Electronic Pulse Stimulator (TENS)	Estimulador, muscular, motorizado, para acondicionamiento muscular - Estimulador de pulso electrónico (TENS)	i
175	Stimulator, Muscle, Powered, For Muscle Conditioning	Estimulador, muscular, potenciado, para acondicionamiento muscular	i
176	Stimulator, Nerve, Transcutaneous, Over-The-Counter	Estimulador, nervioso, transcutáneo, de venta libre	i
177	Stimulator, Nerve, Transcutaneous, Over-The-Counter - Electronic Pulse Stimulator (TENS)	Estimulador, nervioso, transcutáneo, de venta libre - Estimulador de pulso electrónico (TENS)	i
178	Evacuator, Oral Cavity	Evacuador, cavidad bucal	i
179	Splint, Extremity, Non-Inflatable, External, Non-Sterile - ActivArmor; AmphibianSkin	Férula, Extremidad, No Inflable, Externa, No Estéril - ActivArmor; AnfibiosPiel	i
180	Splint, Hand, And Components - 3D ORTHO WRIST BRACES; WRIST BRACES, WRIST SPICA BRACES, WRIST HAND ORTHOSIS,	Férula, mano y componentes - TIRANTES DE MUÑECA 3D ORTHO; TIRANTES DE MUÑECA, TIRANTES DE ESPICA DE MUÑECA, ORTOSIS DE MUÑECA,	i
181	Splint, Hand, And Components - 2-Strap Wrist & Thumb Splint; 3pp Arch Lift; 3pp Buddy Loops; 3pp Bunion-Aider; 3pp Carpal Lift; 3pp Carpal Lift NP; 3pp Design Line Thumb Splint; 3pp Elbow P.O.P.; 3pp Elbow Wrap; 3pp Final Flexion Wrap; 3pp Finger Sling; 3pp Finger Trapper; 3pp Gel Tubes; 3pp PF Lift; 3pp Removable Stays; 3pp Side Step Splint; 3pp Step Down Splint; 3pp Step Up Splint; 3pp ThumDuction Strap; 3pp ThumSling; 3pp ThumSling Long; 3pp ThumSling Long NP; 3pp ThumSling NP; 3pp ThumSock; 3pp ThumSpica; 3pp ThumSpica Plus; 3pp Toe Loops; 3pp U Wrap; 3pp Ultra MP; 3pp Ultra Spica; 3pp Wrist P.O.P.; 3pp Wrist Wrap; 3pp Wrist Wrap NP; Cindy Splint; CMCcare Thumb Brace; Comforter Splint; D.I.T.H.; Easy-Lace Protective Wrist & Thumb Splint; Easy-Lace Protective Wrist Splint; Manutec Short-Semi Rigid Wrist Support With Thumb Splint; Manutec-Fix Thumb Splint; Manutec-Fix Wrist Splint; Oval-8 Finger Splint; Polycentric Hinged Ulnar Deviation Splint; R.O.M.E.O.; Radial Hinged Ulnar Deviation Splint; ThumSaver CMC Long; ThumSaver CMC Short; ThumSaver MP; Wrist Control	Férula, mano y componentes: férula para muñeca y tumbona de 2 correas; 3pp Arch Lift; Bucles de amigos de 3pp; 3pp Bunion-Aider; Lifting Carpiano 3pp; 3pp Carpal Lift NP; Férula de pulgar de 3pp Design Line; 3pp Codo P.O.P.; Envoltura de codo 3pp; Envoltura de flexión final 3pp; Eslinga de dedo 3pp; Trampero de dedos 3pp; Tubos de gel de 3pp; 3pp PF Lift; Estancias extraíbles de 3pp; Férula de paso lateral 3pp; Férula reductora 3pp; Férula Step Up 3pp; Correa ThumDuction 3pp; 3pp ThumSling; 3pp ThumSling Long; 3pp ThumSling Long NP; 3pp ThumSling NP; 3pp ThumSock; 3pp ThumSpica; 3pp ThumSpica Plus; Lazos de dedo del pie 3pp; Envoltura de 3pp U; 3pp Ultra MP; 3pp Ultra Spica; 3pp Muñeca P.O.P.; Muñequera 3pp; Muñequera NP 3pp; Férula Cindy; Soporte de pulgar CMCcare; Férula de edredón; D.I.T.H.; Férula protectora para muñeca y pulgar Easy-Lace; Férula protectora para muñeca Easy-Lace; Muñequera Manutec Corta-Semi Rígida con Férula para Pulgar; Férula para pulgar Manutec-Fix; Férula para muñeca Manutec-Fix; Férula para dedos ovalada-8; Férula de desviación cubital con bisagra policéntrica; ROMEO.; Férula radial de desviación cubital con bisagras; ThumSaver CMC Long; ThumSaver CMC corto; ThumSaver MP; Control de muñeca	i
182	Fiber, Medical, Absorbent - 3M	Fibra, médica, absorbente - 3M	i
183	Warmer, Thermal, Infusion Fluid - 3M™ Ranger™	Fluido de infusión más cálido, térmico - 3M™ Ranger™	i
184	Phonocardiograph - 3M; PHONOCARDIOGRAPH	Fonocardiógrafo - 3M; FONOCARDIOGRAFIA	o
185	Forceps, Dressing, Dental - Unitek	Fórceps, apósitos, dentales - Unitek	i
186	Frame, Spectacle - Provate Project; SEE Eyewear	Frame, Spectacle - Provate Project; VER Gafas	i
187	Cabinet, Ethylene-Oxide Gas Aerator - 3M Steri-Vac XL Aeration Cabinet; 3M <sub>¿</sub> Steri-Vac <sub>¿</sub> XL Aeration Cabinet	Gabinete, aireador de gas de óxido de etileno - gabinete de aireación Steri-Vac XL de 3M; Gabinete de aireación 3M <sub>¿</sub> Steri-Vac <sub>¿</sub> XL	o
188	Sunglasses (Non-Prescription Including Photosensitive) - 2020 Merchandise, Inc.	Gafas de sol (sin receta, incluidas fotosensibles) - 2020 Merchandise, Inc.	i
189	Sunglasses (Non-Prescription Including Photosensitive) - EE Eyewear; Private Project	Gafas de sol (sin receta, incluidas fotosensibles) - EE Eyewear; Proyecto privado	i
190	Gauze / Sponge, Nonresorbable For External Use - Dental Sponge	Gasa / esponja, no reabsorbible para uso externo - Esponja dental	i
191	Generator, Oxygen, Portable - Generator, Oxygen, Portable	Generador, Oxígeno, Portátil - Generador, Oxígeno, Portátil	i
192	Cap, Device Disinfectant - 3M; Curos	Gorro, desinfectante para dispositivos - 3M; Curos	i
193	Chart, Visual Acuity - D318239	Gráfico, agudeza visual - D318239	i
194	Staple, Removable (Skin) - 3M	Grapa, removible (piel) - 3M	i
195	Latex Patient Examination Glove - Latex Patient Examination Glove - Non-Powdered Patient Examination Glove	Guante de látex para examen de pacientes - Guante de látex para exámenes de pacientes - Guante de examen de pacientes sin polvo	i
196	Polymer Patient Examination Glove - 24 Clean Energy	Guante de polímero para examen de pacientes - 24 Clean Energy	i
197	Polymer Patient Examination Glove - Polymer Patient Examination Glove-Non-Powdered Patient Examination Glove	Guante de polímero para examen del paciente - Guante de polímero para examen del paciente - Guante de polímero para examen del paciente	i
198	Fentanyl And Other Opioid Protection Glove - 24 Clean Energy	Guante de protección de fentanilo y otros opioides - 24 Clean Energy	o
199	Patient Examination Glove, Specialty - 24 Clean Energy	Guante para examen de pacientes, especialidad - 24 Clean Energy	i
200	Guard, Instrument - 3M	Guardia, Instrumento - 3M	i
201	Guide, Surgical, Instrument - Guide, Surgical, Instrument	Guía, Quirúrgico, Instrumento - Guía, Quirúrgico, Instrumento	i
202	Gutta-Percha	Gutapercha	i
203	Blade, Scalpel	Hoja, bisturí	i
204	Blade, Saw, General & Plastic Surgery, Surgical	Hoja, sierra, cirugía plástica y general, quirúrgica	i
205	Implant, Endosseous, Root-Form	Implante, endoóseo, forma de raíz	o
206	Indicator, Biological Sterilization Process	Indicador, proceso de esterilización biológica	i
207	Indicator, Biological Sterilization Process - 3M	Indicador, proceso de esterilización biológica - 3M	i
208	Indicator, Biological Sterilization Process - 3M Attest	Indicador, proceso de esterilización biológica - 3M Attest	i
209	Indicator, Biological Sterilization Process - 3M Attest 390 Auto-Reader; 3M Attest 390G Auto-Reader	Indicador, proceso de esterilización biológica - 3M Attest 390 Auto-Reader; 3M Attest 390G Auto-Reader	i
210	Indicator, Biological Sterilization Process - 3M Attest Mini Auto Reader 490M	Indicador, proceso de esterilización biológica - 3M Attest Mini Auto Reader 490M	i

211	Indicator, Biological Sterilization Process - 3M Attest; Attest Rapid Readout 1291	Indicador, proceso de esterilización biológica - 3M Attest; Atestiguar lectura rápida 1291	i
212	Indicator, Biological Sterilization Process - 3M™ Attest™	Indicador, proceso de esterilización biológica - 3M™ Attest™	i
213	Indicator, Biological Sterilization Process - 3M; 3M™ Comply™	Indicador, proceso de esterilización biológica - 3M; 3M™ Comply™	i
214	Indicator, Biological Sterilization Process - 3M¿ Attest¿ Auto-Reader	Indicador, proceso de esterilización biológica - Lector automático 3M¿ Attest¿	i
215	Indicator, Physical/Chemical Sterilization Process - 3M Comply Bowie-Dick Lead Free	Indicador, proceso de esterilización física / química - 3M cumple sin plomo Bowie-Dick	i
216	Indicator, Physical/Chemical Sterilization Process - 3M Comply	Indicador, proceso de esterilización física / química - Cumple con 3M	i
217	Indicator, Physical/Chemical Sterilization Process - 3M Comply SteriGage Chemical Integrator For Steam	Indicador, proceso de esterilización física / química - Integrador químico SteriGage de 3M para vapor	i
218	Indicator, Physical/Chemical Sterilization Process	Indicador, proceso de esterilización físico / químico	i
219	Indicator, Physical/Chemical Sterilization Process - 3M	Indicador, proceso de esterilización físico / químico - 3M	i
220	Indicator, Physical/Chemical Sterilization Process - 3M Attest Steam Chemical Integrator	Indicador, proceso de esterilización físico / químico - 3M Attest Steam Chemical Integrator	i
221	Indicator, Physical/Chemical Sterilization Process - 3M Comply Thermalog Steam; Integrator - #2134MM	Indicador, proceso de esterilización físico / químico - 3M Cumple con Thermalog Steam; Integrator - # 2134MM	i
222	Indicator, Physical/Chemical Sterilization Process - 3M™ Attest™	Indicador, proceso de esterilización físico / químico - 3M™ Attest™	i
223	Infusor, Pressure, For I.V. Bags - 3M	Infusor, presión, para I.V. Bolsos - 3M	i
224	Orthopedic Stereotaxic Instrument - Orthopedic Stereotaxic Instrument	Instrumento estereotáxico ortopédico - Instrumento estereotáxico ortopédico	o
225	Orthopedic Manual Surgical Instrument - FO Micro Hex Driver (Cannulated); FO Soft Tissue Protector; FO Surgical Handle, Quick Coupling	Instrumento quirúrgico manual ortopédico - Destornillador micro hexagonal FO (canulado); Protector de tejido blando FO; Mango quirúrgico FO, anclaje rápido	i
226	Orthopedic Manual Surgical Instrument - ORTHOPEDIC MANUAL SURGICAL INSTRUMENT	Instrumento quirúrgico manual ortopédico - INSTRUMENTO QUIRÚRGICO MANUAL ORTOPÉDICO	i
227	Instrument, Ligature Tucking, Orthodontic - Unitek	Instrumento, ligadura, ortodoncia - Unitek	i
228	Instrument, Manual, Surgical, General Use - 3.0 DRIVE SHFT FOR QUICKFIX SCREW SYSTEM; BONE-TENDON-BONE GRAFT INSERTER; CANNULATED COUNTERSINK, 4.5MM; CANNULATED COUNTERSINK, 6.7MM; CONSTANT PCL GUIDE DRILL SLEEVE, 3.5MM; GUIDE PIN, 2.4MM ZEBRA; GUIDE SLEEVE, 3MM TRANSFIX II; IBAL TKA, EM ALIGNMNT GD WO SPIKE; IBALANCE TKA, UNIVERSAL IMPACTOR HANDLE; MEDIAL PORTAL, MARKING HOOK ARM, 10MM; MEDIAL PORTAL, MARKING HOOK ARM, 6MM; MEDIAL PORTAL, MARKING HOOK ARM, 7MM; MEDIAL PORTAL, MARKING HOOK ARM, 8MM; MEDIAL PORTAL, MARKING HOOK ARM, 9MM; T-FIX TUNL HK FOR MEDAL-PORT, 11MM	Instrumento, manual, quirúrgico, uso general - CAMBIO DE ACCIONAMIENTO 3.0 PARA SISTEMA DE TORNILLO QUICKFIX; INSERADOR DE INJERTO HUESO-TENDÓN-HUESO; AVIADOR CANULADO, 4.5MM; Avellanador canulado, 6,7 mm; MANGUITO DE TALADRO GUÍA PCL CONSTANTE, 3,5 MM; PASADOR DE GUÍA, 2.4MM ZEBRA; MANGUITO GUÍA, 3MM TRANSFIX II; IBAL TKA, EM ALIGNMNT GD WO SPIKE; IBALANCE TKA, MANGO IMPACTOR UNIVERSAL; PORTAL MEDIAL, BRAZO DE GANCHO DE MARCADO, 10MM; PORTAL MEDIAL, BRAZO DE GANCHO DE MARCADO, 6MM; PORTAL MEDIAL, BRAZO DE GANCHO DE MARCADO, 7MM; PORTAL MEDIAL, BRAZO DE GANCHO DE MARCADO, 8MM; PORTAL MEDIAL, BRAZO DE GANCHO DE MARCADO, 9MM; T-FIX TUNL HK PARA MEDAL-PORT, 11MM	i
229	Instrument, Manual, Surgical, General Use - Cotton Roll Dispenser; Dental Bib Dispenser; Denture Box; Face Mask Dispenser; Retainer Box	Instrumento, manual, quirúrgico, uso general: dispensador de rollo de algodón; Dispensador de babero dental; Caja de dentaduras postizas; Dispensador de mascarilla facial; Caja de retención	i
230	Instrument, Surgical, Orthopedic, Ac-Powered Motor And Accessory/Attachment - MOTOR, DRILL, ELECTRICDRILLS, BURRS, TREPHINES & ACCESSORIES	Instrumento, quirúrgico, ortopédico, motor accionado por CA y accesorio / aditamento: MOTOR, TALADRO, TALADROS ELECTRICOS, REBAJAS, TREFINOS Y ACCESORIOS	i
231	Instrument, Surgical, Orthopedic, Ac-Powered Motor And Accessory/Attachment - STIMULATOR, ELECTRICAL, EVOKED RESPONSEDRILLS, BURRS, TREPHINES & ACCESSORIES	Instrumento, quirúrgico, ortopédico, motor accionado por corriente alterna y accesorio / accesorio - ESTIMULADOR, ELÉCTRICO, RODILLOS DE RESPUESTA EVOCADOS, REBAJAS, TREFINOS Y ACCESORIOS	i
232	Instruments, Dental Hand	Instrumentos, Mano Dental	i
233	Syringe, Antistick - Needles	Jeringa Antiadherente - Agujas	i
234	Syringe, Periodontic, Endodontic, Irrigating - Empty 3cc Syringe	Jeringa, Periodoncia, Endodoncia, Irrigación - Jeringa vacía de 3 cc	o
235	Syringe, Piston	Jeringa, pistón	i
236	Syringe, Piston - ID Adapter	Jeringa, pistón - Adaptador de identificación	i
237	Syringe, Piston - Needles	Jeringa, pistón - agujas	i
238	Central Venous Catheter Dressing Change Kit - 3M	Kit de cambio de apósito de catéter venoso central - 3M	i
239	Fixture Mount Kit	Kit de montaje de accesorios	i
240	Kit, Screening, Urine - 247LABKIT	Kit, detección, orina - 247LABKIT	i
241	Laryngoscope, Rigid	Laringoscopio rígido	i
242	Laser, Comb, Hair	Láser, Peine, Cabello	i
243	Lens, Contact, (Disposable) - Acuvue Vita 12 Pack; Acuvue Vita 6 Pack; Acuvue Vita Astigmatism 6 Pack	Lente de contacto (desechable) - Paquete de 12 Acuvue Vita; Paquete de 6 Acuvue Vita; Paquete de 6 astigmatismo Acuvue Vita	o
244	Lens, Contact, (Disposable) - Lenses, Soft Contact, Daily WearLens, Contact, (Disposable)	Lente, contacto (desechable) - Lentes, contacto suave, uso diario Lente, contacto (desechable)	o
245	Lens, Contact, (Disposable)	Lente, contacto, (desechable)	o
246	Lens, Contact, (Disposable) - Bausch + Lomb ULTRA; Bausch + Lomb ULTRA For Presbyopia	Lente, contacto, (desechable) - Bausch + Lomb ULTRA; Bausch + Lomb ULTRA para presbicia	o
247	Lens, Contact, (Disposable) - CLARITI 1 DAY	Lente, contacto, (desechable) - CLARITI 1 DÍA	o
248	Lens, Contact, (Disposable) - Proclear Multifocal; Proclear Multifocal Toric; Proclear Multifocal XR; Proclear Sphere; Proclear Toric; Proclear Toric XR	Lente, contacto, (desechable) - Proclear Multifocal; Proclear Multifocal Toric; Proclear Multifocal XR; Proclear Sphere; Proclear Toric; Proclear Toric XR	o
249	Lens, Contact, (Disposable) - Acuvue Oasys 1-Day For Astigmatism 30 Pack; Acuvue Oasys 1-Day 90 Pack	Lentes de contacto (desechables) - Acuvue Oasys 1-Day For Astigmatism 30 Pack; Acuvue Oasys 1 día 90 paquete	o
250	Lens, Contact, (Disposable) - Dailies AquaComfort Plus 30 Pack	Lentes de contacto (desechables) - Dailies AquaComfort Plus 30 Pack	o
251	Lens, Contact, (Disposable) - DAILIES TOTAL1 30 Pack; DAILIES TOTAL1 90 Pack; DAILIES TOTAL1 Multifocal 30 Pack; DAILIES TOTAL1 Multifocal 90 Pack	Lentes de contacto (desechables) - DAILIES TOTAL1 Paquete de 30; DAILIES TOTAL1 Paquete de 90; Paquete de 30 multifocales DAILIES TOTAL1; Paquete de 90 multifocales DAILIES TOTAL1	o
252	Lens, Contact, (Disposable) - Proclear 1 Day 30 Pack; Proclear 1 Day 90 Pack; Proclear 1 Day Multifocal 30 Pack; Proclear 1 Day Multifocal 90 Pack	Lentes de contacto (desechables) - Paquete de 30 días Proclear 1; Paquete de 90 días de Proclear 1; Paquete de 30 multifocales de 1 día Proclear; Paquete de 90 multifocales de 1 día Proclear	o
253	Lens, Contact, (Disposable) - Biotrue ONEday Lenses For Presbyopia 30 Pack; Biotrue ONEday Lenses For Presbyopia 90 Pack	Lentes de contacto (desechables) - Paquete de 30 lentes Biotrue ONEday para presbicia; Paquete de 90 lentes Biotrue ONEday para presbicia	o
254	Lens, Contact, (Disposable) - Biotrue ONEday Lenses 30 Pack; Biotrue ONEday Lenses 90 Pack	Lentes de contacto (desechables) - Paquete de 30 lentes Biotrue ONEday; Paquete de 90 lentes Biotrue ONEday	o
255	Lenses, Soft Contact, Daily Wear	Lentes, contacto suave, uso diario	i
256	Lenses, Soft Contact, Daily Wear - 1 Day Acuvue Define 30 Pack; 1 Day Acuvue Define 90 Pack; 1 Day Acuvue Moist 30 Pack; 1 Day Acuvue Moist 90 Pack; 1 Day Acuvue Moist For Astigmatism 30 Pack; 1 Day Acuvue Moist For	Lentes, contacto suave, uso diario - 1 día Acuvue Define 30 Pack; Paquete de 90 Acuvue Define de 1 día; Paquete de 30 Acuvue Moist de 1 día; Paquete de 90 Acuvue Moist de 1 día; 1 día Acuvue Moist For Astigmatism 30 Pack; 1 día Acuvue Moist For	i

257	Lenses, Soft Contact, Daily Wear - 1 DAY ACUVUE TRUEYE	Lentes, contacto suave, uso diario - 1 DÍA ACUVUE TRUEYE	i
258	Lenses, Soft Contact, Daily Wear - Acuvue 2	Lentes, contacto suave, uso diario - Acuvue 2	i
259	Lenses, Soft Contact, Daily Wear - Acuvue Oasys 1-Day For Astigmatism 30 Pack; Acuvue Oasys 1-Day 90 Pack	Lentes, contacto suave, uso diario - Acuvue Oasys 1-Day For Astigmatism 30 Pack; Acuvue Oasys 1 día 90 paquetes	i
260	Lenses, Soft Contact, Daily Wear - Bausch + Lomb ULTRA; Bausch + Lomb ULTRA For Presbyopia	Lentes, contacto suave, uso diario - Bausch + Lomb ULTRA; Bausch + Lomb ULTRA para presbicia	i
261	Lenses, Soft Contact, Daily Wear - BIOFINITY TORIC	Lentes, contacto suave, uso diario - BIOFINITY TORIC	i
262	Lenses, Soft Contact, Daily Wear - CLARITI 1 DAY	Lentes, contacto suave, uso diario - CLARITI 1 DÍA	i
263	Lenses, Soft Contact, Daily Wear - D296680	Lentes, contacto suave, uso diario - D296680	i
264	Lenses, Soft Contact, Daily Wear - DAILIES TOTAL1 30 Pack; DAILIES TOTAL1 90 Pack; DAILIES TOTAL1 Multifocal 30 Pack; DAILIES TOTAL1 Multifocal 90 Pack	Lentes, contacto suave, uso diario - DAILIES TOTAL1 paquete de 30; DAILIES TOTAL1 Paquete de 90; Paquete de 30 multifocales DAILIES TOTAL1; Paquete de 90 multifocales DAILIES TOTAL1	i
265	Lenses, Soft Contact, Daily Wear - Acuvue Vita 12 Pack; Acuvue Vita 6 Pack; Acuvue Vita Astigmatism 6 Pack	Lentes, contacto suave, uso diario - Paquete de 12 Acuvue Vita; Paquete de 6 Acuvue Vita; Paquete de 6 astigmatismo Acuvue Vita	i
266	Lenses, Soft Contact, Daily Wear - Proclear 1 Day 30 Pack; Proclear 1 Day 90 Pack; Proclear 1 Day Multifocal 30 Pack; Proclear 1 Day Multifocal 90 Pack	Lentes, contacto suave, uso diario - Paquete de 30 días Proclear 1; Paquete de 90 días de Proclear 1; Paquete de 30 multifocales de 1 día Proclear; Paquete de 90 multifocales de 1 día Proclear	i
267	Lenses, Soft Contact, Daily Wear - Biotrue ONEday Lenses For Presbyopia 30 Pack; Biotrue ONEday Lenses For Presbyopia 90 Pack	Lentes, contacto suave, uso diario - Paquete de 30 lentes Biotrue ONEday para presbicia; Paquete de 90 lentes Biotrue ONEday para presbicia	i
268	Lenses, Soft Contact, Daily Wear - Biotrue ONEday Lenses 30 Pack; Biotrue ONEday Lenses 90 Pack	Lentes, contacto suave, uso diario - Paquete de 30 lentes Biotrue ONEday; Paquete de 90 lentes Biotrue ONEday	i
269	Lenses, Soft Contact, Daily Wear - Proclear Multifocal; Proclear Multifocal Toric; Proclear Multifocal XR; Proclear Sphere; Proclear Toric; Proclear Toric XR	Lentes, contacto suave, uso diario - Proclear multifocal; Proclear Multifocal Toric; Proclear Multifocal XR; Proclear Sphere; Proclear Toric; Proclear Toric XR	i
270	Lenses, Soft Contact, Daily Wear - Lenses, Soft Contact, Daily Wear	Lentes, contacto suave, uso diario: lentes, contacto suave, uso diario	i
271	Lenses, Soft Contact, Daily Wear - Lenses, Soft Contact, Daily Wear Lenses, Contact, (Disposable)	Lentes, contacto suave, uso diario: lentes, contacto suave, uso diario Lente, contacto (desechable)	i
272	Lenses, Soft Contact, Daily Wear - 1-Day Acuvue TruEye 30 Pack (Narafilcon A); 1-Day Acuvue TruEye 90 Pack (Narafilcon A)	Lentes, contacto suave, uso diario: paquete de 30 Acuvue TruEye de 1 día (Narafilcon A); Paquete de 90 Acuvue TruEye de 1 día (Narafilcon A)	i
273	Lenses, Soft Contact, Daily Wear - Dailies AquaComfort Plus 30 Pack	Lentes, contacto suave, uso diario: paquete de 30 Dailies AquaComfort Plus	i
274	Lenses, Soft Contact, Extended Wear	Lentes, contacto suave, uso prolongado	i
275	Lenses, Soft Contact, Extended Wear - Acuvue 2	Lentes, contacto suave, uso prolongado - Acuvue 2	i
276	Lenses, Soft Contact, Extended Wear - Biomedics 55; Biomedics 55 Premier; Biomedics Toric	Lentes, contacto suave, uso prolongado - Biomedics 55; Biomedics 55 Premier; Biomedics Toric	i
277	Lenses, Soft Contact, Extended Wear - P080011	Lentes, contacto suave, uso prolongado - P080011	i
278	Lenses, Soft Contact, Extended Wear - Acuvue Oasys 1-Week Overnight; Acuvue Oasys 12 Pack; Acuvue Oasys 24 Pack; Acuvue Oasys For Astigmatism; Acuvue Oasys For Presbyopia	Lentes, contacto suave, uso prolongado: Acuvue Oasys 1 semana durante la noche; Paquete de 12 Acuvue Oasys; Paquete de 24 Acuvue Oasys; Acuvue Oasys para el astigmatismo; Acuvue Oasys para la presbicia	i
279	Lenses, Soft Contact, Extended Wear - Lenses, Soft Contact, Extended Wear	Lentes, contacto suave, uso prolongado: lentes, contacto suave, uso prolongado	i
280	Lenses, Soft Contact, Extended Wear - Purevision 2 For Astigmatism HD; Purevision 2 HD; Purevision 2 Multi-Focal For Presbyopia; Purevision Toric	Lentes, contacto suave, uso prolongado: Purevision 2 para astigmatismo HD; Purevision 2 HD; Purevision 2 Multi-Focal para presbicia; Purevision Toric	i
281	File, Pulp Canal, Endodontic - 3D K-File	Lima, canal pulpar, endodoncia - Lima K 3D	i
282	Locator, Root Apex	Localizador, ápice de raíz	i
283	Light, Examination, Medical, Battery Powered - Light Examination Medical Battery Powered	Luz, examen, médico, alimentado por batería - Examen ligero médico alimentado por batería	i
284	Light, Examination, Medical, Battery Powered - Alumina	Luz, examen, médico, con pilas: alúmina	i
285	Maintainer, Space Preformed, Orthodontic	Mantenedor, Espacio Preformado, Ortodoncia	i
286	Razor, Surgical - 3M, 3M SURGICAL CLIPPER	Maquinilla de afeitar quirúrgica - 3M, CORTADORA QUIRÚRGICA 3M	o
287	Massager, Therapeutic, Electric - 3H Smart Massage Bed	Masajeador, terapéutico, eléctrico - Cama de masaje inteligente 3H	i
288	Massager, Therapeutic, Manual - SkinSational	Masajeador, Terapéutico, Manual - SkinSational	i
289	Face Mask Per Enforcement Policy For Face Masks And Respirators During The Covid-19 Public Health Emergency - Face Mask (Except N95 Respirator) For General Public/Healthcare Personnel Per IIE Guidance	Máscara facial según la política de aplicación para máscaras faciales y respiradores durante la emergencia de salud pública Covid-19 - Máscara facial (excepto el respirador N95) para el público en general / personal de atención médica según las directrices del IIE	i
290	Mask, Surgical	Máscara quirúrgica	i
291	Mask, Gas, Anesthetic - BIGEASY MASK	Máscara, gas, anestésico - BIGEASY MASK	i
292	Mask, Scavenging - Mask	Máscara, Recolección - Máscara	i
293	Mask, Surgical - 3M Surgical Masks	Mascarilla quirúrgica - 3M Surgical Masks	i
294	Mask, Surgical - 3M High Fluid-Resistant Procedure Mask; 3M High Fluid-Resistant Surgical Mask	Mascarilla quirúrgica - Mascarilla de procedimiento de alta resistencia a fluidos 3M; Mascarilla quirúrgica 3M de alta resistencia a fluidos	i
295	Mask, Surgical - 3M High Performance Surgical Mask	Mascarilla quirúrgica - Mascarilla quirúrgica de alto rendimiento 3M	i
296	Mask, Surgical - 3M Health Care Particulate Respirator And Surgical Mask	Mascarilla quirúrgica - Respirador de partículas y mascarilla quirúrgica 3M Health Care	i
297	Face Mask Per Enforcement Policy For Face Masks And Respirators During The Covid-19 Public Health Emergency	Mascarilla según la política de aplicación para mascarillas y respiradores durante la emergencia de salud pública Covid-19	i
298	Mask, Oxygen, Non-Rebreathing - Hi-Ox; Hi-Ox™; Hi-Ox™ High Oxygen Mask	Mascarilla, Oxígeno, No Reinspiración - Hi-Ox; Hi-Ox™; Máscara de alto oxígeno Hi-Ox™	i
299	Mask, Surgical - 3M Tie-On Surgical Mask	Mascarilla, quirúrgica - 3M Tie-On Surgical Mask	i
300	Syringe, Restorative And Impression Material	Material de jeringa, restauración e impresión	i
301	Material, Impression Tray, Resin - Incognito Indirect Bonding Tray	Material, bandeja de impresión, resina - bandeja de unión indirecta de incógnito	i
302	Material, Impression	Material, Impresión	i
303	Material, Tooth Shade, Resin	Material, sombra de dientes, resina	i
304	Stocking, Medical Support (To Prevent Pooling Of Blood In Legs) - Futuro Anti-Embolism Stockings	Media, apoyo médico (para evitar la acumulación de sangre en las piernas) - Futuro Anti-Embolism Stockings	i
305	Stocking, Medical Support (To Prevent Pooling Of Blood In Legs) - Futuro Compression Hosiery	Medias, soporte médico (para evitar la acumulación de sangre en las piernas) - Calcetería de compresión Futuro	i
306	Media, Electroconductive - 3M Defib Pads; Defib Pads	Medios, electroconductores: almohadillas de desfibrilación 3M; Almohadillas de desfibrilación	i
307	Table, Instrument, Powered, Ophthalmic - K2 Tables	Mesa, instrumento, motorizada, oftálmica - Mesas K2	i
308	Mixer, Blood Tube - Mixer Blood Tube	Mezclador, tubo de sangre - Mezclador de tubo de sangre	i
309	Microscope, Surgical - PromiseVision 3D	Microscopio quirúrgico - PromiseVision 3D	i
310	Pinwheel - Buck Hammer Neurological	Molinillo - Buck Hammer Neurological	i
311	Monitor, Bed Patient - Safetmate	Monitor, paciente en cama - Safetmate	i



312	Starter, Bone Screw - STARTER, BONE SCREW	Motor de arranque, tornillo para huesos - ARRANQUE, TORNILLO PARA HUESOS	i
313	Motor, Drill, Electric - MOTOR, DRILL, ELECTRICDRILLS, BURRS, TREPHINES & ACCESSORIES	Motor, Taladro, Eléctrico - MOTOR, TALADRO, TALADROS ELÉCTRICOS, BURRS, TREFINOS Y ACCESORIOS	i
314	Motor, Drill, Pneumatic - MOTOR, DRILL, PNEUMATIC	Motor, taladro, neumático - MOTOR, taladro, neumático	i
315	Orthosis, Cervical - 3M	Ortesis cervical - 3M	i
316	Orthosis, Lumbar - 3D ORTHO - BLUE BACK BRACE; BB31, BB37; 3D ORTHO - GALAXY; GL26, GL27, GL30, GL31, GLP31, GL37, GLP37, GL39; 3D ORTHO - GRAY BACK BRACE; GB31, GB37; 3D ORTHO - VECTOR; VC26, VC27, VC30, VC31, VCP31, VC37, VCP37, VC39; 3D ORTHO - WHITE BACK BRACE; WB31, WB37	Ortesis Lumbar - 3D ORTHO - BRIDA ESPALDA AZUL; BB31, BB37; 3D ORTHO - GALAXY; GL26, GL27, GL30, GL31, GLP31, GL37, GLP37, GL39; 3D ORTHO - BRIDA ESPALDA GRIS; GB31, GB37; ORTHO 3D - VECTOR; VC26, VC27, VC30, VC31, VCP31, VC37, VCP37, VC39; 3D ORTHO - BRIDA ESPALDA BLANCA; WB31, WB37	i
317	Orthosis, Lumbo-Sacral - 3D ORTHO - BLUE BACK BRACE; BB31, BB37; 3D ORTHO - GALAXY; GL26, GL27, GL30, GL31, GLP31, GL37, GLP37, GL39; 3D ORTHO - GRAY BACK BRACE; GB31, GB37; 3D ORTHO - VECTOR; VC26, VC27, VC30, VC31, VCP31, VC37, VCP37, VC39; 3D ORTHO - WHITE BACK BRACE; WB31, WB37	Ortesis Lumbo-Sacral - 3D ORTHO - BRIDA ESPALDA AZUL; BB31, BB37; 3D ORTHO - GALAXY; GL26, GL27, GL30, GL31, GLP31, GL37, GLP37, GL39; 3D ORTHO - BRIDA ESPALDA GRIS; GB31, GB37; ORTHO 3D - VECTOR; VC26, VC27, VC30, VC31, VCP31, VC37, VCP37, VC39; 3D ORTHO - BRIDA ESPALDA BLANCA; WB31, WB37	i
318	Orthosis, Limb Brace - 3M™	Ortesis, abrazadera para extremidades - 3M™	i
319	Orthosis, Spondylolisthesis Spinal Fixation - APPLIANCE, FIXATION, SPINAL INTERLAMINALAPPLIANCE	Ortesis, Espondilolistesis Fijación Espinal - APARATO, FIJACIÓN, APLICACIÓN INTERLAMINAL ESPINAL	i
320	Orthosis, Spondylolisthesis Spinal Fixation - APPLIANCE, FIXATION, SPINAL INTERLAMINALAPPLIANCE, FIXATION, SPINAL INTERVERTEBRAL	Ortesis, Espondilolistesis Fijación Espinal - APARATO, FIJACIÓN, APLICACIÓN INTERLAMINAL ESPINAL, FIJACIÓN, INTERVERTEBRAL ESPINAL	i
321	Orthosis, Spondylolisthesis Spinal Fixation - APPLIANCE, FIXATION, SPINAL INTERLAMINALOrthosis	Ortesis, Espondilolistesis Fijación Espinal - APARATO, FIJACIÓN, INTERLAMINAL ESPINAL	i
322	Orthosis, Spondylolisthesis Spinal Fixation - APPLIANCE, FIXATION, SPINAL INTERLAMINALOrthosis, Spondylolisthesis Spinal FixationORTHOSIS, SPINAL PEDICLE FIXATION	Ortesis, Espondilolistesis Fijación Espinal - APARATO, FIJACIÓN, INTERLAMINAL ESPINAL Ortesis, Espondilolistesis Fijación Espinal ORTOSIS, FIJACIÓN DEL PEDÍCULO ESPINAL	i
323	Orthosis, Spondylolisthesis Spinal Fixation - APPLIANCE, FIXATION, SPINAL INTERLAMINALOrthosis, Spondylolisthesis Spinal Fixation	Ortesis, Espondilolistesis Fijación Espinal - APARATO, FIJACIÓN, INTERLAMINAL ESPINALOrtesis, Espondilolistesis Fijación Espinal	i
324	Orthosis, Spondylolisthesis Spinal Fixation - Vitality Closure Top Shear Off; Vitality Closure Top Torque Limit; Vitality Top Loading Polyaxial Screw Assy; Vitality Transverse Connector Assembly Adjustable; Vitality Transverse Connector Assembly Fixed	Ortesis, espondilolistesis Fijación espinal - Cierre de vitalidad Corte superior; Límite de par superior con cierre de vitalidad; Conjunto de tornillo poliaxial de carga superior Vitality; Conjunto de conector transversal Vitality ajustable; Conjunto de conector transversal Vitality fijo	i
325	Orthosis, Spondylolisthesis Spinal Fixation - Valeo Pedicle Screw System	Ortesis, espondilolistesis, fijación espinal - Sistema de tornillos pediculares Valeo	i
326	Orthosis, Spinal Pedicle Fixation - APPLIANCE, FIXATION, SPINAL INTERLAMINALAPPLIANCE	Ortesis, fijación del pedículo espinal - APARATO, FIJACIÓN, APLICACIÓN INTERLAMINAL ESPINAL	i
327	Orthosis, Spinal Pedicle Fixation - APPLIANCE, FIXATION, SPINAL INTERLAMINALAPPLIANCE, FIXATION, SPINAL INTERVERTEBRAL	Ortesis, fijación del pedículo espinal - APARATO, FIJACIÓN, APLICACIÓN INTERLAMINAL ESPINAL, FIJACIÓN, INTERVERTEBRAL ESPINAL	i
328	Orthosis, Spinal Pedicle Fixation - APPLIANCE, FIXATION, SPINAL INTERVERTEBRAL BODYORTHOSIS, SPINAL PEDICLE FIXATION	Ortesis, fijación del pedículo espinal - APARATO, FIJACIÓN, CUERPOORTOSIS INTERVERTEBRAL ESPINAL, FIJACIÓN DEL PEDÍCULO ESPINAL	i
329	Orthosis, Spinal Pedicle Fixation - APPLIANCE, FIXATION, SPINAL INTERLAMINALOrthosis	Ortesis, fijación del pedículo espinal - APARATO, FIJACIÓN, INTERLAMINAL ESPINAL	i
330	Orthosis, Spinal Pedicle Fixation - APPLIANCE, FIXATION, SPINAL INTERLAMINALOrthosis, Spondylolisthesis Spinal FixationORTHOSIS, SPINAL PEDICLE FIXATION	Ortesis, Fijación del Pedículo Espinal - APARATO, FIJACIÓN, INTERLAMINAL ESPINAL Ortesis, Espondilolistesis Fijación Espinal ORTOSIS, FIJACIÓN DEL PEDÍCULO ESPINAL	i
331	Orthosis, Spinal Pedicle Fixation - Vitality Closure Top Shear Off; Vitality Closure Top Torque Limit; Vitality Top Loading Polyaxial Screw Assy; Vitality Transverse Connector Assembly Adjustable; Vitality Transverse Connector Assembly Fixed	Ortesis, fijación del pedículo espinal - Cizallamiento superior con cierre de vitalidad; Límite de par superior con cierre de vitalidad; Conjunto de tornillo poliaxial de carga superior Vitality; Conjunto de conector transversal Vitality ajustable; Conjunto de conector transversal Vitality fijo	i
332	Orthosis, Spinal Pedicle Fixation - InCompass (Spinal Fixation System)	Ortesis, fijación del pedículo espinal - InCompass (sistema de fijación espinal)	i
333	Orthosis, Spinal Pedicle Fixation - Taurus Pedicle Screw System	Ortesis, fijación del pedículo espinal - Sistema de tornillos pediculares Taurus	i
334	Orthosis, Spinal Pedicle Fixation - Valeo Pedicle Screw System	Ortesis, fijación del pedículo espinal - Sistema de tornillos pediculares Valeo	i
335	Orthosis, Spondylolisthesis Spinal Fixation - Taurus Pedicle Screw System	Ortesis, fijación espinal espondilolistesis - Sistema de tornillos pediculares Taurus	i
336	Orthosis, Sacroiliac, Soft - 3M	Ortesis, sacroiliaca, blanda - 3M	i
337	Orthosis, Truncal/Orthosis, Limb - 3M	Ortesis, Truncal / Ortesis; Extremidad - 3M	i
338	Oximeter - Pulse Oximeter	Oxímetro - Oxímetro de pulso	o
339	Drape, Surgical - 3M¿ loban¿ 2; 3M¿ Steri-Drape¿ loban¿ 2	Paño quirúrgico - 3M¿ loban¿ 2; 3M¿ Steri-Drape¿ loban¿ 2	i
340	Drape, Surgical, Exempt - 3M™ Steri-Drape™	Paño quirúrgico, exento - 3M™ Steri-Drape™	o
341	Drape, Adhesive, Aerosol - 3M	Paño, adhesivo, aerosol - 3M	o
342	Drape, Surgical, Exempt	Paño, quirúrgico, exento	o
343	Drape, Urological, Disposable	Paño, urológico, desechable	o
344	Pack, Hot Or Cold, Disposable - 3M	Paquete, caliente o frío, desechable - 3M	o
345	Pack, Hot Or Cold, Reusable - 3M	Paquete, caliente o frío, reutilizable - 3M	o
346	Pin, Fixation, Smooth - 0.6 Single-Ended Trocar K-Wire 70mm; FO Micro Screw (Canulated)	Pasador, Fijación, Suave - 0.6 Aguja de Kirschner de trocar de un solo extremo de 70 mm; FO Micro Tornillo (Canulado)	i
347	Film, Radiographic	Película, radiográfica	i
348	Percussor - Taylor Hammer Percussion	Percusor - Taylor Hammer Percussion	o
349	Handpiece, Contra- And Right-Angle Attachment, Dental - 2ingis Caps	Pieza de mano, accesorio de contra y ángulo recto, dental - 2ingis Caps	i
350	Handpiece, Rotary Bone Cutting - 2Ingis Legs	Pieza de mano, corte rotatorio de huesos - 2 patas de ingis	i
351	Handpiece, Air-Powered, Dental	Pieza de mano, neumática, dental	i
352	Plate, Fixation, Bone - 2.0MM K-WIRE LCK GUIDE INSRT; 2.0MM LCK DRILL GUIDE INSERT; 3.5MM LOCKING SCREW GUIDE; 4.5/5.7MM LOCKING SCREW GUID; 4.5MM LCK DRILL GUIDE INSRT	Placa, Fijación, Hueso - 2.0MM K-WIRE LCK GUIDE INSRT; INSERTO DE GUÍA DE TALADRO LCK DE 2.0MM; GUÍA DE TORNILLO DE BLOQUEO DE 3.5 MM; GUÍA DE TORNILLO DE BLOQUEO DE 4.5 / 5.7MM; INSERCIÓN DE GUÍA DE TALADRO LCK DE 4.5MM	i
353	Plate, Fixation, Bone - LO-PRO SCRW T,SS 2.7X 60MMCORTEX	Placa, fijación, hueso - LO-PRO SCRW T, SS 2.7X 60MMCORTEX	i
354	Plate, Fixation, Bone - DISTAL CLAVICLE PLATE, 8 HOLE, LEFT, SS	Placa, Fijación, Hueso - PLACA DE CLAVÍCULA DISTAL, 8 AGUJEROS, IZQUIERDA, SS	i
355	Plate, Fixation, Bone - PLATE, FIXATION, BONE	Placa, Fijación, Hueso - PLACA, FIJACIÓN, HUESO	i
356	Plate, Fixation, Bone - PLATE, FIXATION, BONEScrew, Fixation, Bone	Placa, Fijación, Hueso - PLACA, FIJACIÓN, HUESO Tornillo, Fijación, Hueso	i
357	Plate, Fixation, Bone - SYNTHES 1.0MM TI, CORTEX SELF-DRILLING SCREWS (HAND & NEURO)	Placa, Fijación, Hueso - SYNTHES 1.0MM TI, TORNILLOS CORTEX AUTOTRADACABLES (MANUALES Y NEURO)	i
358	Plate, Fixation, Bone - LO-PRO LOCK SCRW,3.0MMX 26MMTI	Placa, fijación, hueso - TORNILLO DE BLOQUEO LO-PRO, 3.0MMX 26MMTI	i
359	Plate, Fixation, Bone - LO-PRO LOCK SCRW,TI,3.5MMX 10MM	Placa, fijación, hueso - TORNILLO DE BLOQUEO LO-PRO, TI, 3.5 MM X 10 MM	i
360	Plate, Fixation, Bone - 2.4 X 10MM VAL SCREW, Ti	Placa, fijación, hueso - TORNILLO VAL DE 2.4 X 10MM, Ti	i
361	Polymer, Ear, Nose And Throat, Synthetic, Absorbable - PuraSinus	Polímero, oído, nariz y garganta, sintético, absorbible - PuraSinus	i



362	Positioner, Socket - POSITIONER, SOCKET	Posicionador, enchufe - POSICIONADOR, ENCHUFE	i
363	Post, Root Canal	Poste, conducto radicular	i
364	Prism, Fresnel, Ophthalmic - 3M PRESS ON OPTICS	Prisma, Fresnel, Oftálmico - PRENSA 3M EN ÓPTICA	i
365	Tester, Pulp - Plasmaid Endo Spray	Probador, Pulpa - Plasmaid Endo Spray	i
366	Mouthguard, Prescription - BRO PRO Mouthguard; BRX PRO	Protector bucal, prescripción - Protector bucal BRO PRO; BRX PRO	i
367	Protector, Skin Pressure - 3M; RESTON BRAND SELF-ADHER; RESTON SELF-ADHERING	Protector, presión cutánea - 3M; SELFADHER MARCA RESTON; RESTON AUTOADHERENTE	i
368	Prosthesis, Intervertebral Disc - Simplify® Cervical Artificial Disc	Prótesis, disco intervertebral - Disco artificial cervical Simplify®	i
369	Prosthesis, Partial Ossicular Replacement - REPLACEMENT, OSSICULAR PROSTHESIS, TOTALPROSTHESIS, PARTIAL OSSICULAR REPLACEMENT	Prótesis, Reemplazo Osicular Parcial - REEMPLAZO, PRÓTESIS OSSICULAR, PRÓTESIS TOTAL, REEMPLAZO OSSICULAR PARCIAL	i
370	Prosthesis, Knee, Femorotibial, Non-Constrained, Cemented, Metal/Polymer - EXTRAMEDULLARY ALIGNMENT ROD	Prótesis, rodilla, femorotibial, no constreñida, cementada, metal / polímero - VARILLA DE ALINEACIÓN EXTRAMEDULAR	i
371	Test, Hiv Detection - 247LABKIT	Prueba, detección de vih - 247LABKIT	i
372	Point, Paper, Endodontic	Punto, Papel, Endodoncia	i
373	Warmer, Blood, Non-Electromagnetic Radiation - 3M™ Ranger™	Radiación más cálida, sanguínea y no electromagnética - 3M™ Ranger™	i
374	Reagent/Device, Inoculum Calibration - Prompt Inoculation	Reactivo / dispositivo, calibración del inóculo: inoculación inmediata	i
375	Dna-Reagents, Neisseria - 247LABKIT	Reactivos de ADN, Neisseria - 247LABKIT	i
376	Reagents, 2019-Novel Coronavirus Nucleic Acid - TRUPCR	Reactivos, Ácido nucleico de coronavirus novedoso 2019 - TRUPCR	i
377	Container, Specimen, Non-Sterile - 2VIEW SPECIMEN CONTAINER	Recipiente, muestra, no estéril - 2VER RECIPIENTE DE MUESTRAS	i
378	Replacement, Ossicular Prosthesis, Total - REPLACEMENT, OSSICULAR PROSTHESIS, TOTALPROSTHESIS, PARTIAL OSSICULAR REPLACEMENT	Reemplazo, Prótesis Osicular, Total - REEMPLAZO, PRÓTESIS OSSICULAR, PRÓTESIS TOTAL, REEMPLAZO OSSICULAR PARCIAL	i
379	Refractor, Manual, Non-Powered, Including Phoropter - 20/20 NOW; 20/20 Vision Center, 20/20 Vision Center, LLC; 20/20NOW	Refractor, manual, sin motor, incluido foróptero - 20/20 NOW; Centro de visión 20/20; 20/20 Vision Center, LLC; 20/20 AHORA	i
380	Resin, Denture, Relining, Repairing, Rebasng	Resina, dentadura postiza, rebasado, reparación, cambio de base	i
381	Spring, Orthodontic - Forsus Fatigue Resistant Device; Hi-T II Coil Springs; Unitek Orthodontic Springs; Unitek TAD Constant Force Coil Springs	Resorte, Ortodoncia - Dispositivo Forsus Resistente a la Fatiga; Resortes helicoidales Hi-T II; Resortes de ortodoncia Unitek; Muelles helicoidales de fuerza constante Unitek TAD	i
382	Respirator, Surgical	Respirador Quirúrgico	i
383	Respirator, Surgical - 3M¿ VFlex¿ Health Care Particulate Respirator And Surgical Mask	Respirador quirúrgico - 3M¿ VFlex¿ Respirador de partículas y mascarilla quirúrgica para el cuidado de la salud	i
384	Respirator, N95, For Use By The General Public In Public Health Medical Emergencies - 3M; 3M Respirator	Respirador, N95, para uso del público en general en emergencias médicas de salud pública - 3M; Respirador 3M	i
385	Respirator, Surgical - Respirator,Surgical	Respirador, Quirúrgico - Respirador, Quirúrgico	i
386	Retractor, All Types	Retractor, todos los tipos	i
387	Liner, Cavity, Calcium Hydroxide	Revestimiento, cavidad, hidróxido de calcio	i
388	Bedding, Disposable, Medical - 3M; 3M(TRADE MARK) BIO	Ropa de cama, desechable, médica - 3M; 3M (MARCA COMERCIAL) BIO	o
389	Bedding, Disposable, Medical - Headrest Cover	Ropa de cama, desechable, médica - Funda para reposacabezas	o
390	Scaler, Periodontic - Sickle-Style Cement Remover	Scaler, periodontic - removedor de cemento estilo hoz	o
391	Setter, Band, Orthodontic - Molar Band Seater	Setter, Band, Ortodoncia - Molar Band Seater	i
392	Wheelchair, Powered	Silla de ruedas, motorizada	i
393	Wheelchair, Powered - BOUNDER; PARTNER	Silla de ruedas, motorizada - BOUNDER; PAREJA	i
394	Medical Device Data System - 1Comm Medical; 1Comm Provider Driven System; 1Comm Value Driven System	Sistema de datos de dispositivos médicos - 1Comm Medical; 1Sistema impulsado por el proveedor de comunicaciones; 1Comm Sistema impulsado por el valor	o
395	Medical Device Data System - D318240	Sistema de datos de dispositivos médicos - D318240	o
396	Medical Device Data System - GALE	Sistema de datos de dispositivos médicos - GALE	o
397	Medical Device Data System - Medical Device Data System - CareConnect, Medical Device Data System - GoHome, Medical Device Data System - VitaCast	Sistema de datos de dispositivos médicos - Sistema de datos de dispositivos médicos - CareConnect; Sistema de datos de dispositivos médicos - GoHome; Sistema de datos de dispositivos médicos - VitaCast	o
398	Nucleic Acid Detection System For Non-Viral Microorganism(S) Causing Sexually Transmitted Infections - 247LABKIT	Sistema de detección de ácidos nucleicos para microorganismos no virales que causan infecciones de transmisión sexual - 247LABKIT	o
399	Autosomal Recessive Carrier Screening Gene Mutation Detection System - Autosomal Recessive Carrier Screening Gene Mutation Detection System	Sistema de detección de mutaciones genéticas de detección de portadores autosómicos recesivos - Sistema de detección de mutaciones de genes de detección de portadores autosómicos recesivos	o
400	Genetic Variant Detection And Health Risk Assessment System - Genetic Variant Detection And Health Risk Assessment System	Sistema de detección de variantes genéticas y evaluación de riesgos para la salud: sistema de detección de variantes genéticas y evaluación de riesgos para la salud	o
401	Cancer Predisposition Risk Assessment System - Cancer Predisposition Risk Assessment System	Sistema de evaluación de riesgos de predisposición al cáncer: sistema de evaluación de riesgos de predisposición al cáncer	o
402	Direct-To-Consumer Access Pharmacogenetic Assessment System - Direct-To-Consumer Access Pharmacogenetic Assessment System	Sistema de evaluación farmacogenética de acceso directo al consumidor - Sistema de evaluación farmacogenética de acceso directo al consumidor	o
403	Direct-To-Consumer Access Pharmacogenetic Assessment System - 23andMe Personal Genome Service Pharmacogenetics Reports	Sistema de evaluación farmacogenética de acceso directo al consumidor: informes de farmacogenética del servicio genómico personal 23andMe	o
404	Trichomonas Vaginalis Nucleic Acid Amplification Test System - 247LABKIT	Sistema de prueba de amplificación de ácido nucleico de Trichomonas Vaginalis - 247LABKIT	o
405	Image-Intensified Fluoroscopic X-Ray System, Mobile - 20MED	Sistema de rayos X fluoroscópico intensificado por imagen, móvil - 20MED	i
406	Interventional Fluoroscopic X-Ray System - 20MED	Sistema de rayos X fluoroscópico intervencionista - 20MED	i
407	System, Thermal Regulating - 3M™ Bair Hugger™	Sistema de regulación térmica - 3M™ Bair Hugger™	i
408	Thoracolumbosacral Pedicle Screw System - APPLIANCE, FIXATION, SPINAL INTERLAMINALOrthosis	Sistema de tornillos pediculares toracolumbosacros - APARATO, FIJACIÓN, Órtosis INTERLAMINAL ESPINAL	i
409	Thoracolumbosacral Pedicle Screw System - Vitality Closure Top Shear Off; Vitality Closure Top Torque Limit; Vitality Top Loading Polyaxial Screw Assy; Vitality Transverse Connector Assembly Adjustable; Vitality Transverse Connector Assembly Fixed	Sistema de tornillos pediculares toracolumbosacros - Cizallamiento superior con cierre de vitalidad; Límite de par superior con cierre de vitalidad; Conjunto de tornillo poliaxial de carga superior Vitality; Conjunto de conector transversal Vitality ajustable; Conjunto de conector transversal Vitality fijo	i
410	Thoracolumbosacral Pedicle Screw System - Taurus Pedicle Screw System	Sistema de tornillos pediculares toracolumbosacros - Sistema de tornillos pediculares Taurus	i
411	Thoracolumbosacral Pedicle Screw System - Valeo Pedicle Screw System	Sistema de tornillos pediculares toracolumbosacros - Sistema de tornillos pediculares Valeo	i
412	Thoracolumbosacral Pedicle Screw System - Title 2 (Polyaxial Spinal System)	Sistema de tornillos pediculares toracolumbosacros - Título 2 (Sistema espinal poliaxial)	i
413	Thoracolumbosacral Pedicle Screw System - APPLIANCE, FIXATION, SPINAL INTERLAMINALAPPLIANCE	Sistema de tornillos pediculares toracolumbosacros: APARATO, FIJACIÓN, APLICACIÓN INTERLAMINAL ESPINAL	i

414	Closure Top Shear Off; Vitality Closure Top Torque Limit; Vitality Top Loading Polyaxial Screw Assy; Vitality Transverse Connector Assembly Adjustable; Vitality Transverse Connector Assembly Fixed	Cizallamiento superior con cierre de vitalidad; Límite de par superior con cierre de vitalidad; Conjunto de tornillo poliaxial de carga superior Vitality; Conjunto de conector transversal Vitality ajustable; Conjunto de conector transversal Vitality fijo	i
415	System, Digital Image Communications, Radiological - Unitek Digital Models; Unitek Treatment Management Portal	Sistema, comunicaciones de imágenes digitales, radiológico: modelos digitales de Unitek; Portal de gestión de tratamientos de Unitek	i
416	System, Electrogastrography (Egg) - 3CPM Electrogastrography System	Sistema, electrogastrografía (huevo) - Sistema de electrogastrografía 3CPM	o
417	System, Optical Impression, Computer Assisted Design And Manufacturing (Cad/Cam) Of Dental Restorations - Heron IOS	Sistema, impresión óptica, diseño y fabricación asistidos por computadora (Cad / Cam) de restauraciones dentales - Heron IOS	o
418	System, Measurement, Blood-Pressure, Non-Invasive - 1byone	Sistema, medición, presión arterial, no invasivo: 1 por uno	i
419	System, Measurement, Blood-Pressure, Non-Invasive - Arm Blood Pressure Monitor	Sistema, medición, presión arterial, no invasivo: monitor de presión arterial de brazo	i
420	System, Measurement, Blood-Pressure, Non-Invasive - Wrist Blood Pressure Monitor	Sistema, medición, presión arterial, no invasivo: monitor de presión arterial de muñeca	i
421	System, Planning, Radiation Therapy Treatment - .Decimal LLC	Sistema, planificación, tratamiento de radioterapia - .Decimal LLC	i
422	System, Planning, Radiation Therapy Treatment - P.D 5.1	Sistema, planificación, tratamiento de radioterapia - P.D 5.1	i
423	System, Planning, Radiation Therapy Treatment - Astroid Dosimetry App	Sistema, planificación, tratamiento de radioterapia: aplicación de dosimetría de astroides	i
424	System, Image Processing, Radiological - Dentiq3D	Sistema, procesamiento de imágenes, radiológico - Dentiq3D	i
425	System, Image Processing, Radiological - DentiqAir	Sistema, procesamiento de imágenes, radiológico - DentiqAir	i
426	System, Image Processing, Radiological - DentiqGuide	Sistema, procesamiento de imágenes, radiológico - DentiqGuide	i
427	System, Image Processing, Radiological - VARO Plan	Sistema, procesamiento de imágenes, radiológico - Plan VARO	i
428	System, Image Processing, Radiological - AIS 3D App; ICX-MagellanX; RealGuide Software Suite	Sistema, procesamiento de imágenes, radiológico: aplicación AIS 3D; ICX-MagellanX; Paquete de software RealGuide	i
429	System, Image Processing, Radiological - 360 Imaging; 360dps	Sistema, procesamiento de imágenes, radiológico: imágenes 360; 360 dps	i
430	System, X-Ray, Fluoroscopic, Image-Intensified - 20MED	Sistema, Rayos X, Fluoroscópico, Imagen Intensificada - 20MED	i
431	System, X-Ray, Tomography, Computed	Sistema, Rayos X, Tomografía, Computadoras	i
432	System, Suspension, Cell Culture - The 3D Cell Expansion System (3D-CES)	Sistema, suspensión, cultivo celular: el sistema de expansión celular 3D (3D-CES)	o
433	System, Telethermographic (Adjunctive Use) - Fever Filter	Sistema, teletermográfico (uso complementario) - Filtro de fiebre	o
434	System, Telethermographic (Adjunctive Use) - SmartBag	Sistema, teletermográfico (uso complementario) - SmartBag	o
435	Dna Probe, Nucleic Acid Amplification, Chlamydia - 247LABKIT	Sonda de adn, amplificación de ácidos nucleicos, clamidia - 247LABKIT	o
436	Support, Head And Trunk, Wheelchair - ARMADILLO BACK SUPPORT; ARMADILLO MAPS BACK SUPPORT; CLASSIC BACK SUPPORT; CLASSIC DEEP BACK SUPPORT; FHAC Back Support; FHPC Back Support; HAAC Back Support; HAKC Back Support; HAPC Back Support; KulFit; MultiFit; NuFit; OPTIMA BACK SUPPORT; OPTIMA CARBON BACK SUPPORT; OPTIMA CARBON DEEP BACK SUPPORT; OPTIMA DEEP BACK SUPPORT; Optima FH AC; Optima FH Carbon Fiber AC; Optima FH PC; UFIT BACK SUPPORT; UFIT DEEP BACK SUPPORT; UFIT II BACK SUPPORT; UFIT II DEEP BACK SUPPORT; XTEND BACK SUPPORT; XTEND DEEP BACK SUPPORT; XTEND KIDS BACK SUPPORT	Soporte, Cabeza y Tronco, Silla de Ruedas - SOPORTE DE RESPALDO ARMADILLO; Soporte de espalda Armadillo MAPS; SOPORTE DE ESPALDA CLÁSICO; SOPORTE TRASERO PROFUNDO CLÁSICO; Soporte de espalda FHAC; Soporte de espalda FHPC; Soporte de espalda HAAC; Soporte para la espalda HAKC; Soporte de espalda HAPC; KulFit; MultiFit; NuFit; SOPORTE DE ESPALDA OPTIMA; SOPORTE POSTERIOR DE CARBONO OPTIMA; SOPORTE POSTERIOR PROFUNDO DE CARBONO OPTIMA; SOPORTE DE ESPALDA PROFUNDA OPTIMA; Optima FH AC; Fibra de carbono Optima FH AC; Optima FH PC; SOPORTE DE ESPALDA UFIT; SOPORTE TRASERO PROFUNDO UFIT; SOPORTE DE ESPALDA UFIT II; SOPORTE TRASERO PROFUNDO UFIT II; SOPORTE DE ESPALDA XTEND; SOPORTE TRASERO PROFUNDO XTEND; SOPORTE DE ESPALDA PARA NIÑOS XTEND	i
437	Bracket, Ceramic, Orthodontic	Soporte, Cerámica, Ortodoncia	i
438	Bracket, Ceramic, Orthodontic - Clarity SL	Soporte, Cerámica, Ortodoncia - Clarity SL	i
439	Support, Scrotal, Therapeutic - 3M	Soporte, escrotal, terapéutico - 3M	o
440	Bracket, Metal, Orthodontic	Soporte, Metal, Ortodoncia	i
441	Bracket, Plastic, Orthodontic	Soporte, Plástico, Ortodoncia	i
442	Bracket, Plastic, Orthodontic - 2CLEAR BRACKET	Soporte, Plástico, Ortodoncia - 2 SOPORTE CLARO	i
443	Bracket, Plastic, Orthodontic - Clarity; Unitek Gemini Clear	Soporte, Plástico, Ortodoncia - Clarity; Unitek Gemini Clear	i
444	Monitor, Test, Hiv-1 - 247LABKIT	Supervisor, probar, VIH-1 - 247LABKIT	o
445	Suture, Absorbable, Natural	Sutura, absorbible, natural	i
446	Suture, Absorbable, Synthetic, Polyglycolic Acid	Sutura, absorbible, sintético, ácido poliglicólico	i
447	Suture, Nonabsorbable, Silk	Sutura, No absorbible, Seda	i
448	Suture, Nonabsorbable, Synthetic, Polyamide	Sutura, no absorbible, sintética, poliamida	i
449	Suture, Nonabsorbable, Synthetic, Polyethylene	Sutura, no absorbible, sintética, polietileno	i
450	Suture, Nonabsorbable, Synthetic, Polypropylene	Sutura, no absorbible, sintética, polipropileno	i
451	Suture, Surgical, Absorbable, Polydioxanone	Sutura, quirúrgica, absorbible, polidioxanona	i
452	Drill, Dental, Intraoral	Taladro, Dental, Intraoral	i
453	Drill, Surgical, Ent (Electric Or Pneumatic) Including Handpiece - DRILL, SURGICAL, ENT	Taladro, quirúrgico, ent (eléctrico o neumático) que incluye pieza de mano - TALADRO, QUIRÚRGICO, ENT	o
454	Drills, Burs, Trephines & Accessories (Simple, Powered) - STIMULATOR, ELECTRICAL, EVOKED RESPONSE DRILLS, BURRS, TREPHINES & ACCESSORIES	Taladros, rebabas, trépanos y accesorios (simples, motorizados) - ESTIMULADOR, ELÉCTRICO, RESPUESTAS EVOCADAS RILLAS, REBAJAS, TREFINOS Y ACCESORIOS	o
455	Drills, Burs, Trephines & Accessories (Simple, Powered) - MOTOR, DRILL, ELECTRICAL DRILLS, BURRS, TREPHINES & ACCESSORIES	Taladros, rebabas, trépanos y accesorios (simples, motorizados) - MOTOR, TALADRO, TALADROS ELÉCTRICOS, RECAMBIOS, TREFINOS Y ACCESORIOS	o
456	Tap, Bone - TAP, BONE	Tap, Bone - TAP, BONE.	o
457	Thermometer, Clinical Color Change - 3M	Termómetro, cambio de color clínico - 3M	i
458	Thermometer, Electronic, Clinical	Termómetro, electrónico, clínico	i
459	Thermometer, Electronic, Clinical - 180 Innovations, LLC	Termómetro, electrónico, clínico - 180 Innovations, LLC	i
460	Thermometer, Electronic, Clinical - 3M	Termómetro, electrónico, clínico - 3M	i
461	Thermometer, Electronic, Clinical - 3M™ Bair Hugger™	Termómetro, electrónico, clínico - 3M™ Bair Hugger™	i
462	Thermometer, Electronic, Clinical - Bestmed	Termómetro, electrónico, clínico - Bestmed	i
463	Thermometer, Electronic, Clinical - 1BYONE TOUCH-FREE INFRARED THERMOMETER	Termómetro, electrónico, clínico - TERMÓMETRO INFRARROJO SIN TACTO 1BYONE	i
464	Holder, Film, X-Ray	Titular, Película, Rayos X	i
465	Pad, Menstrual, Unscented - 29Days Panty Long Liner; 29Days Real Cotton Organic Ultra-Slim With Wing Overnight Sanitary Pad; 29Days Real Cotton Organic Ultra-Slim With Wings Large Sanitary Pad; 29Days Real Cotton Organic Ultra-Slim With Wings Regular Sanitary Pad; 29Days Ultra-Slim With Wings Large Sanitary Pad; 29Days Ultra-Slim With Wings Regular Sanitary Pad	Toalla, menstrual, sin perfume - 29Days Panty Long Liner; 29Días de algodón orgánico ultradelgado con almohadilla sanitaria de noche con alas; Almohadilla sanitaria grande de algodón orgánico ultradelgado con alas de 29 días; Almohadilla sanitaria regular de algodón orgánico ultradelgado con alas de 29 días; Almohadilla sanitaria ultradelgada con alas de 29 días; Almohadilla sanitaria de 29 días ultradelgada con alas	o
466	Screw, Fixation, Intraosseous - SYNTHES (USA) 1.0/1.22 MM CRANIOFACIAL SCREWS	Tornillo de fijación intraóseo - SYNTHES (EE. UU.) TORNILLOS CRANIOFACIALES DE 1.0 / 1.22 MM	i

467	Screw, Fixation, Bone - 0.6 Single-Ended Trocar K-Wire 70mm; FO Micro Screw (Cannulated)	Tornillo, fijación, hueso - 0.6 Aguja de Kirschner de trocar de un solo extremo de 70 mm; FO Micro Tornillo (Canulado)	i
468	Screw, Fixation, Bone - 2.4 X 36MM VAL SCREW, Ti; 2.4 X 38MM VAL SCREW, Ti; 2.4 X 40MM VAL SCREW, Ti; LOW PROFILE SCREW, Ti, 4.0MM X 10MM; LOW PROFILE SCREW, Ti, 4.0MM X 12MM	Tornillo, fijación, Hueso - 2.4 X 36MM VAL SCREW, Ti; TORNILLO VALV 2.4 X 38MM, Ti; TORNILLO VAL DE 2.4 X 40MM, Ti; TORNILLO DE PERFIL BAJO, Ti, 4.0MM X 10MM; TORNILLO DE PERFIL BAJO, Ti, 4.0MM X 12MM	i
469	Screw, Fixation, Bone - WASHER, BOLT NUTScrew, Fixation, Bone	Tornillo, Fijación, Hueso - ARANDELA, PERNO TUERCA Tornillo, Fijación, Hueso	i
470	Screw, Fixation, Bone - PLATE, FIXATION, BONEScrew, Fixation, Bone	Tornillo, Fijación, Hueso - PLACA, FIJACIÓN, HUESO Tornillo, Fijación, Hueso	i
471	Screw, Fixation, Bone - SYNTHES 1.0/1.2 MM PLUSDRIVE SCREWS	Tornillo, fijación, hueso - SYNTHES 1.0 / 1.2 MM PLUSDRIVE SCREWS	i
472	Screw, Fixation, Bone - LO-PRO LOCK SCRW,SS 3.5X 10MM	Tornillo, fijación, hueso - TORNILLO DE BLOQUEO LO-PRO, SS 3.5X 10MM	i
473	Screw, Fixation, Bone - Screw, Fixation, Bone	Tornillo, Fijación, Hueso - Tornillo, Fijación, Hueso	i
474	Screw, Fixation, Intraosseous - SYNTHES 1.0MM TI. CORTEX SELF-DRILLING SCREWS (CARNIOFACIAL)	Tornillo, fijación, intraóseo - SYNTHES 1.0MM TI. TORNILLOS CORTEX AUTORRADANTES (CARNIOFACIAL)	i
475	Suit, Surgical - 3F Ace Non Surgical Gown	Traje quirúrgico - Bata no quirúrgica 3F Ace	o
476	Transmitters And Receivers, Physiological Signal, Radiofrequency - 3M Littmann TeleSteth Online Auscultation System	Transmisores y receptores, señal fisiológica, radiofrecuencia - 3M Littmann TeleSteth Online Auscultation System	i
477	Tube Impression And Matrix - Dental Matrix Band	Tube de impresión y matriz - Banda de matriz dental	i
478	Tube, Orthodontic	Tube, Ortodoncia	i
479	Tubes, Vials, Systems, Serum Separators, Blood Collection - 247LABKIT	Tubos, viales, sistemas, separadores de suero, extracción de sangre - 247LABKIT	i
480	A Chemical Vapor Sterilization Multivariable Chemical Indicator	Un indicador químico multivariable de esterilización por vapor químico	i
481	Unit, Operative Dental, Accessories - Sleeves And Cover For Dental Unit	Unidad, quirófano, accesorios - Fundas y funda para unidad dental	i
482	Valve, Non-Rebreathing - BigEasy Non-Rebreathing Valve	Válvula para no volver a respirar - Válvula para no volver a respirar BigEasy	i
483	Rod, Fixation, Intramedullary And Accessories - 7/16 GUIDE BOLT; CANNULATED IMPACTOR - LONG; LONG HEXDRIVER; SEMIEXTENDED GUIDE BOLT	Varilla, Fijación, Intramedular Y Accesorios - PERNO GUÍA 7/16; IMPACTOR CANULADO - LARGO; HEXDRIVER LARGO; TORNILLO GUIA SEMIEXTENDIDO	i
484	Bandage, Elastic - 3M	Vendaje, elástico - 3M	i
485	Bandage, Elastic - Elastic Bandage	Vendaje, elástico - vendaje elástico	i
486	Dressing, Wound And Burn, Hydrogel W/Drug And/Or Biologic	Vendaje, herida y quemadura, hidrogel con fármaco y / o biológico	i
487	Dressing, Wound, Drug	Vendaje, Herida, Droga	i
488	Dressing, Wound, Drug - 3M Tegaderm	Vendaje, herida, fármaco - 3M Tegaderm	i
489	Dressing, Wound, Hydrophilic - 3M	Vendaje, herida, hidrofílico - 3M	i
490	Dressing, Wound, Hydrogel Without Drug And/Or Biologic - 3M	Vendaje, Herida, Hidrogel sin Droga y / o Biológico - 3M	i
491	Dressing, Wound, Drug - 3M™ Tegaderm™ Antimicrobial I.V. Advanced Securement Dressing; 3M™ Tegaderm™ Antimicrobial Transparent Dressing	Vendaje, Herida, Medicamento - 3M™ Tegaderm™ Antimicrobial I.V. Aderezo de sujeción avanzada; Apósito transparente antimicrobiano 3M™ Tegaderm™	i
492	Dressing, Wound, Occlusive - DRESSING; OCCLUSIVE (MULTIPLE BRANDS); WOUND	Vendaje, Herida, Oclusivo - VESTIDO; OCLUSIVE (MÚLTIPLES MARCAS); HERIDA	i
493	Bandage, Liquid - 3M™ Cavilon™	Vendaje, líquido - 3M™ Cavilon™	i
494	Bandage, Liquid - 3M™ Cavilon™; 3M™ Nexcare™	Vendaje, líquido - 3M™ Cavilon™; 3M™ Nexcare™	i
495	Bandage, Liquid - 3M; Liquid Bandage Drops	Vendaje, líquido - 3M; Gotas de vendaje líquido	i
496	Bandage, Liquid, Skin Protectant - 3M	Vendaje, líquido, protector de la piel - 3M	i
497	Bandage, Cast - 3M; 3M¿ Scotchcast¿	Vendaje, yeso - 3M; 3M¿ Scotchcast¿	i
498	Bandage, Cast - ABERDEEN COMPRESS; IBC COMPRESS	Vendaje, yeso - ABERDEEN COMPRESS; COMPRESIÓN IBC	i
499	Dress, Surgical - Surgical Dressing	Vestido, quirúrgico - apósito quirúrgico	i