



D-Reacciones

1-El cemento óseo puede provocar reacciones adversas importantes como infarto de miocardio, taquicardias, embolia cerebral o respiratoria.

2-Las reacciones más comunes son: descenso temporal de la presión arterial, tromboflebitis, hemorragias y hematomas, desplazamiento de la prótesis, infección superficial o interna.

3-Otras reacciones son pirexia debido a reacciones alérgicas al cemento óseo, atrapamientos del nervio ciático debido al crecimiento del cemento durante la polimerización.

E-Formación

1-Las instrucciones deben incluir una tabla de velocidad de polimerización del cemento en diversas condiciones de temperatura y humedad.

2-Debido a que las características del cemento resultante varían según temperatura, humedad, técnica mezclada,... la persona debe estar adecuadamente formada y experimentada.

3-La empresa fabricante debe proveer de instrucciones y procedimientos para el aprendizaje de la aplicación del cemento.

Normas ASTM que debe cumplir el cemento para su validación por la FDA:

ASTM F 451-99, "Standard Specifications for Acrylic Bone Cement"

ASTM D 638-00, "Standard Test Method for Tensile Properties of Plastics"

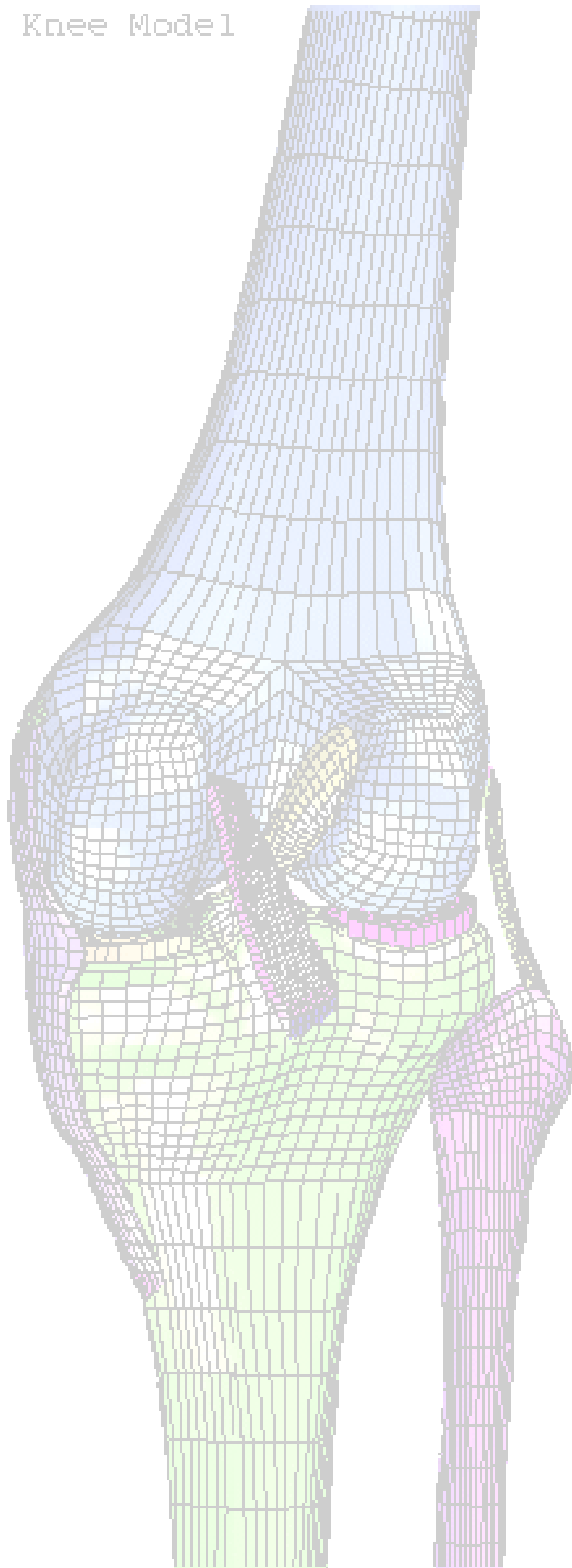
ASTM D 732-99, "Standard Test Method for Shear Strength of Plastics by Punch Tool"

ASTM D 790-00, "Standard Test Method for Flexural Properties of Unreinforced and Reinforced Plastics and Electrical Insulating Materials"

ASTM D 2990-95, "Standard Tensile, Compressive, and Flexural Creep and Creep Rupture of Plastics"

ASTM E 399-97, "Standard Test Method for Plane-Strain Fracture Toughness of Metallic Materials"

High Fidelity Knee Model



Las propiedades requeridas de un material para aplicaciones médicas, varían de acuerdo con la aplicación particular. Debido a que las pruebas *in vivo* son imposibles, los datos que permitan determinar las características del material a implantar se basarán en pruebas *in vitro* y la experiencia obtenida a lo largo de los años de uso de ese material en ése implante.

Igualmente, todo material implantado debe cumplir unos estándares regulados por la norma ISO, ASTM y/o UNE específica para cada material. También se regulan ciertas partes del proceso de fabricación así como la nomenclatura.

8.1 ISO

ISO 12891-1 Retrieval and analysis of surgical implants -- Part 1: Retrieval and handling	ISO 14630 Non-active implants -- requirements	ISO 14630. Marcado de los productos
ISO 12891-2 Retrieval and analysis of surgical implants -- Part 2: Analysis of retrieved metallic surgical implants	ISO 14879 Implants for surgery – Totoal knee joint prostheses – Part 1: Determination of endurance propoerties of knee tibial trays. 2000	ISO 14879 Implants for surgery – Totoal knee joint prostheses – Part 1: Determination of endurance propoerties of knee tibial trays. 2000
ISO 12891-3 Retrieval and analysis of surgical implants -- Part 3: Analysis of retrieved polymeric surgical implants	ISO 16054 Implants for surgery -- Minimum data sets for surgical implants	ISO 16054 Implants for surgery -- Minimum data sets for surgical implants
ISO 12891-4 Retrieval and analysis of surgical implants -- Part 4: Analysis of retrieved ceramic surgical implants	ISO 16061 Instrumentation for use in association with non-active surgical implants -- General requirements	ISO 16061 Instrumentation for use in association with non-active surgical implants -- General requirements
ISO 13782: Implants for surgery – Metallic materials – Unalloyed tantalum for surgical implant applications. 1996.	ISO 5832-1:Implantes quirúrgicos. Materiales metálicos. Acero inoxidable forjado.1997-07-15.	ISO 5832-1:Implantes quirúrgicos. Materiales metálicos. Acero inoxidable forjado.1997-07-15.
ISO 14243-2: Implants for surgery – Wear of total knee joint prostheses -- Part 2: Methods of measurements. 2000.	ISO 5832-10: Implantes quirúrgicos. Materiales metálicos. Aleación Ti-5Al-2.5Fe forjado.(Revisión ISO 5832-10:1993) 1995-01-00.	ISO 5832-10: Implantes quirúrgicos. Materiales metálicos. Aleación Ti-5Al-2.5Fe forjado.(Revisión ISO 5832-10:1993) 1995-01-00.
	ISO 5832-11: Implantes quirúrgicos. Materiales	ISO 5832-11: Implantes quirúrgicos. Materiales

	metálicos. Aleación Ti-6Al-7Nb forjado.1994-09-00.	Aleación Co-Ni-Cr-Mo-W-Fe forjado.1997-07-15.
ISO 5832-12:	Implantes quirúrgicos. Materiales metálicos. Aleación Cr-Co-Mo forjado.1995-01-00	ISO 5832-9:Implantes quirúrgicos. Materiales metálicos. Acero inoxidable nitrogenado forjado.1992-10-00.
ISO 5832-2:	Implantes quirúrgicos. Materiales metálicos. Titanio puro.1993-09-00.	ISO 5833:Implantes quirúrgicos. Cementos acrílicos. 1985-07-00
ISO 5832-3:	Implantes quirúrgicos. Materiales metálicos. Aleación Ti-6Al-4V forjado.1996-07-01.	ISO 5834-1: Implantes quirúrgicos. Polietileno de ultra alta densidad PUAD (<i>Ultra-high molecular weight polyethylene. UHMWPE</i>) en polvo.(Revisión ISO 5834-1 1985-07-00) 1997-03-20
ISO 5832-4:	Implantes quirúrgicos. Materiales metálicos. Aleación Cr-Co-Mo moldeado. 1996-07-01.	ISO 5834-2: Implantes quirúrgicos. Polietileno de ultra alta densidad PUAD moldeado. (Revisión ISO 5834-2 1985-07-00) 1997-03-20
ISO 5832-5:	Implantes quirúrgicos. Materiales metálicos. Aleación Co-Cr-W-Ni forjado. 1993-09-00.	ISO 5835: Implantes quirúrgicos. Tornillos óseos metálicos de cabeza hexagonal. 1991-01-00
ISO 5832-6:	Implantes quirúrgicos. Materiales metálicos. Aleación Co-Ni-Cr-Mo forjado 1997-06-15.	ISO 5836: Implantes quirúrgicos. Placas-guía. 198812-00
ISO 5832-7:	Implantes quirúrgicos. Materiales metálicos. Aleación Co-Cr-Ni-Mo-Fe forjado y trabajado en frío. 1994-02-00.	ISO 5837-(1-2): Implantes quirúrgicos. Sistemas de sujeción intramedular 1980-11-00
ISO 5832-8:	Implantes quirúrgicos. Materiales metálicos.	

ISO 5838-(1 a 3): Implantes quirúrgicos. Clavos e hilos. 1991-01-00	materiales poliméricos. 1998-11-00
ISO 5839: Implantes quirúrgicos. Articulación ortopédica 1985-07-00	ISO 8319-(1 a 3) Instrumentación ortopédica. 1995-07-01
ISO 6018: Implantes ortopédicos: Marcado, empaquetado y etiquetado. 1987-11-00	ISO 8615: Implantes quirúrgicos. Productos fijadores. 1991-11-00
ISO 6474: Implantes quirúrgicos. Materiales cerámicos basados en aluminas. 1994-02-00	ISO 8637: Hemodializadores y hemofiltros. 1989-07-00
ISO 6475: Implantes quirúrgicos. Tornillos óseos hexagonales. Propiedades mecánicas y test. 1989-11-00	ISO 8638: Circuito sanguíneo extracorporeal. 1939-09-00
ISO 7197: Implantes neuroquirúrgicos. Esterilizado y componentes. (Revisión 1989-08-00) 1997-06-01	ISO 8827: Implantes quirúrgicos. Grapas ortopédicas 1988-10-00
ISO 7207-1: Implantes quirúrgicos. Prótesis total y parcial de rodilla: Clasificación, definición y dimensiones. 1994-11-00	ISO 8828: Implantes quirúrgicos. Guía de cuidados y uso de implantes ortopédicos. 1988-10-00
ISO 7207-2: Implantes quirúrgicos. Prótesis total y parcial de rodilla: Articulaciones de metal, cerámicas y	ISO 9268: Implantes quirúrgicos. Tornillos óseos 1988-12-00
	ISO 9269. Implantes quirúrgicos. Placas óseas. 1988-12-00
	ISO 9583/4. Implantes quirúrgicos. Test no destructivo para el análisis de implantes metálicos 1993-10-00
	ISO 9585: Implantes quirúrgicos. Determinación de los esfuerzos de doblado y

rigidez de las placas óseas-

1990-12-00

ISO-10993 Biomateriales

ISO 9586 Implants for surgery
Usage of terms "valgus"
and "varus" in orthopaedic
surgery

ISO 9586 Implantes quirúrgicos.
Uso de los términos
'valgus' y 'varus'.1988-12-
00.

ISO/TR 14283 Implants for surgery
-- Fundamental principles

8.2 ASTM

ASTM F1044 Superficie porosa

ASTM F1044. Test de
cizalladura de
tratamientos
superficiales metálicos
porosos.

ASTM F1108-97 Standard
Specification for
Ti6Al4V Alloy Castings
for surgical implants
(UNS R56406)

ASTM F1147. Test de tensión
de tratamientos
superficiales metálicos
porosos.

ASTM F136 Titanio Ti-6Al-4V

ELI

ASTM F1472 Titanio Ti-6AL-4V

ASTM F384-00 Standard
Specification and Test
methods for metallic
angled orthopedic
fracture fixation
devices.

ASTM F451 Mezcla de cemento
acrílico

ASTM F562 CoNiCrMo

ASTM F563 CoNiCrMoFe

ASTM F620 Standard specification for alpha plus beta titanium alloy forgings for surgical implants.	ASTM F755 Test del Polietileno (poroso)
ASTM F639 Test del Polietileno (poroso)	ASTM F86 Procesos de fabricación del acero inoxidable
ASTM F648-00 Standard specification for ultra-high-molecular-weight polyethylene powder and fabricated form for surgical implants.	ASTM F90 CoNiWNI
ASTM F67 Titanio comercialmente puro	ASTM F981 Test del Polietileno (no poroso)
ASTM F75-01 Standard specification for cobalt-28 chromium-6 molybdenum alloy castings and castings alloy for surgical implants (UNS R30075)	ASTM F983 Marcado de las prótesis
ASTM F763-99 Standard practice for short-term Screening of implant materials.	ASTM F1408-97 Standard Practice for subcutaneous screening Test for implant materials.
ASTM F748. Selección de Tests biológicos para materiales y productos.	ASTM F1537-00 Standard Specification for Wrought Cobalt-28-Chromium-6-Molybdenum Alloy for surgical implants.
ASTM F75 CoCrMo	ASTM F1580-01 Standard specification for titanium and titanium-aluminium 4 vanadium alloy powders and coatings of surgical implants.

ASTM F1854-01 Standard test method for stereological evaluation of porous coatings on medical implants.

ASTM F2068-01 Standard specification for femoral Prostheses-Metallic implants.

ASTM F2102-01 Standard guide for evaluating the extent of oxidations un Ultra-High-Molecular-Weight Polietilene fabricated forms intended for surgical implants.

Implantes de sustitución articulares.
Requisitos particulares.

UNE 111919-1:1990 Prótesis y ortesis. Vocabulario. Parte 1: terminos generales.

UNE 111909-2:1990 Prótesis y órtesis. Vocabulario. Parte 2. términos relativos a las prótesis y a los portadores de las prótesis.

8.3 UNE

UNE-EN 12564:1999 –
Implantes quirúrgicos no activos. Implantes de sustitución articulares. Requisitos específicos para las prótesis de la articulación de la rodilla.

UNE-EN 12010:1998 Implantes quirúrgicos no activos.