

## Circular Informativa

---

N.º 170/CD/8.1.7.

Data: 01/08/2012

Assunto: **Implantes da anca: Hastes e Colos Modulares ABGII e Rejuvenate**

Para: Divulgação geral

Contacto: Centro de Informação do Medicamento e dos Produtos de Saúde (CIMI); Linha do Medicamento: 800 222 444; Tel. 21 798 7373 Fax: 21 798 7107; E-mail: [cimi@infarmed.pt](mailto:cimi@infarmed.pt)

---

O fabricante Stryker® Orthopaedics está a efetuar uma recolha voluntária de todos os lotes das hastes e colos modulares ABGII e Rejuvenate devido ao risco de erosão e corrosão na zona de junção do colo medular e consequente produção em excesso de detritos de metal e/ou iões metálicos. A Stryker recebeu algumas notificações de reação tecidular local adversa, não tendo sido recebida qualquer notificação de fratura do colo modular associada a erosão/corrosão.

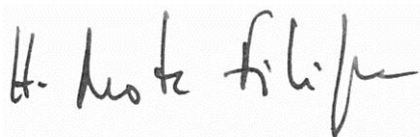
Assim, o Infarmed recomenda o seguinte:

- Todas as instituições que possuam estes dispositivos em *stock* deverão colocá-los em quarentena e devolve-los ao fabricante.
- Os doentes já implantados com este dispositivo devem ser acompanhados anualmente durante todo o tempo de vida do implante. Esta recomendação destina-se a todos os doentes, assintomáticos e sintomáticos. Os doentes sintomáticos devem ainda ser sujeitos a exames de imagem (ecografia ou ressonância magnética nuclear).

Salienta-se que a informação acima exposta é uma orientação geral não cobrindo, portanto, todos os casos clínicos, pelo que deverá ser avaliada a condição clínica de cada doente e a necessidade de serem realizados outros exames ou análises.

O Infarmed continuará a acompanhar este assunto e a divulgar todas as informações pertinentes relativas a esta matéria.

O Conselho Diretivo



Helder Mota Filipe  
Vice-Presidente do  
Conselho Diretivo