

# QUE DEBE SABER SOBRE IMPLANTES MAMARIOS

En cuanto a eventos e incidentes adversos asociados al uso de este dispositivo médico en Colombia desde el 1 de enero de 2012 al 31 de diciembre de 2022



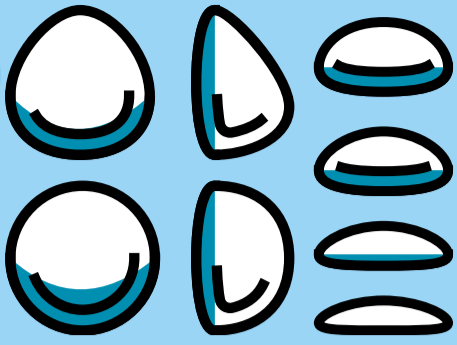
## RESULTADOS DEL PROGRAMA DE TECNOVIGILANCIA



Dirección de Dispositivos Médicos y otras Tecnologías  
Grupo de Vigilancia Postcomercialización

**invimä** | Te Acompaña

# IMPLANTES MAMARIOS



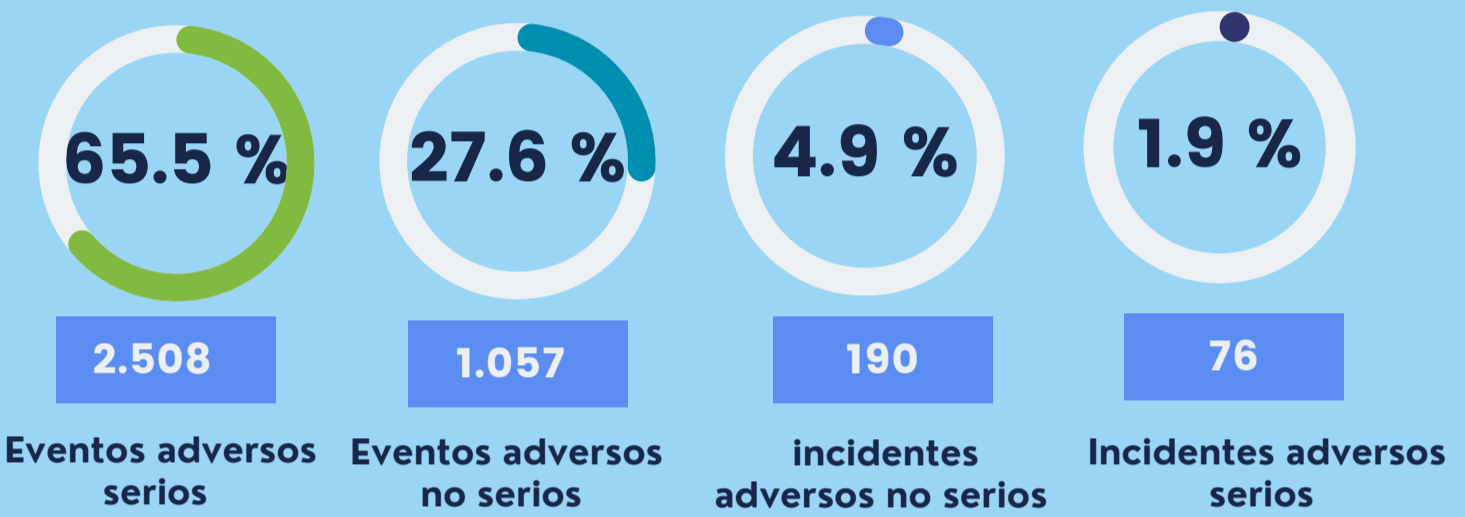
En la actualidad, el uso de implantes mamarios es cada vez más común, con fines estéticos o reconstructivos después de una mastectomía.



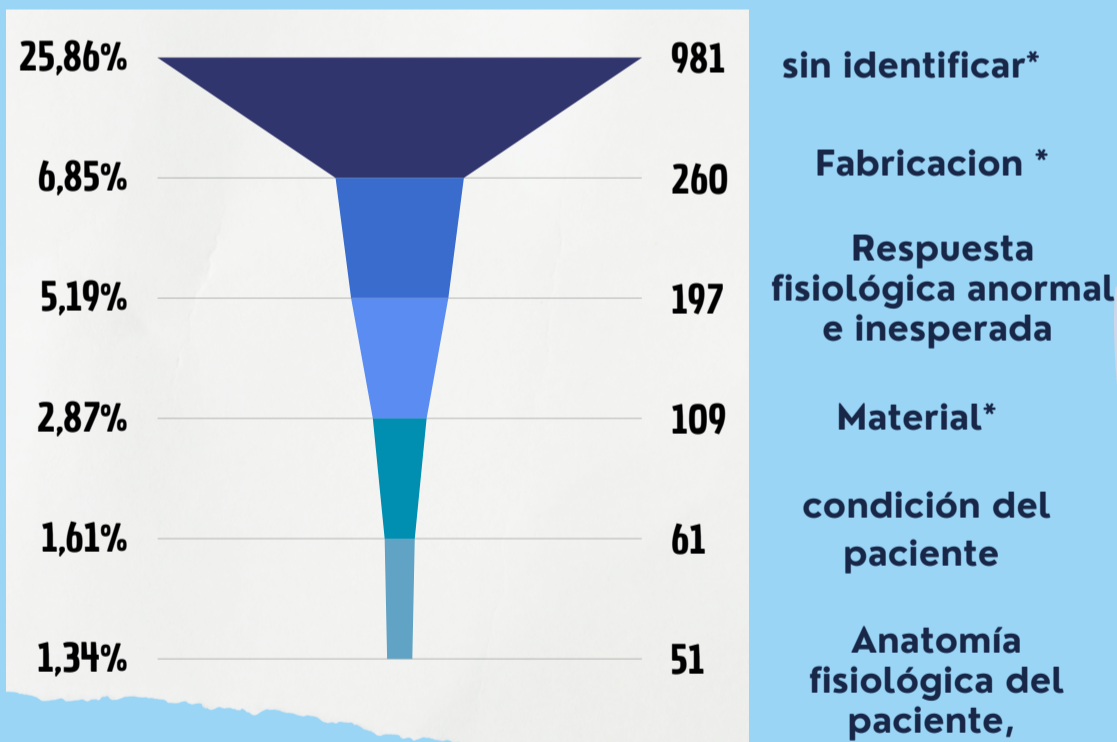
¡Según el análisis realizado de las bases de datos de eventos adversos del Programa Nacional de tecnovigilancia del INVIMA, hasta el año 2022 se reportaron un total de 133.865 eventos adversos e incidentes y 3.831 asociados a implantes mamarios en Colombia entre 2012 y 2022!



## CASOS REPORTADOS POR TIPO DE EVENTO



## CAUSAS EN REPORTE DE EVENTOS E INCIDENTES ADVERSOS

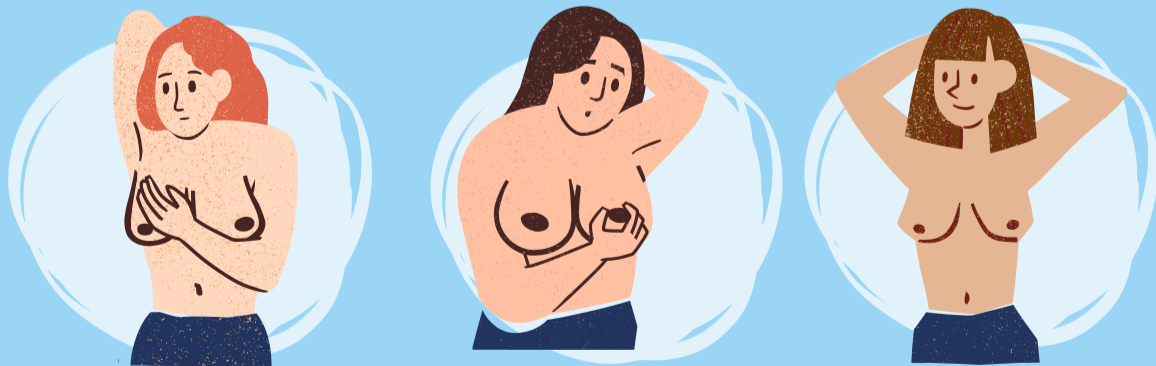


En menor proporción, no siendo significativo el error de uso, uso anormal, transporte y entrega y capacidad de uso.

\*Causa definitiva o no probable determinada. Una condición desconocida que causa falla en el funcionamiento del dispositivo

\*Falla en el sistema de calidad del fabricante causando el mal funcionamiento o falla de un dispositivo o componente, excluyendo causas de diseño

\*Material (es) de durabilidad limitada durante el uso del producto causando que el dispositivo médico funcione mal, por ejemplo, falla del adhesivo



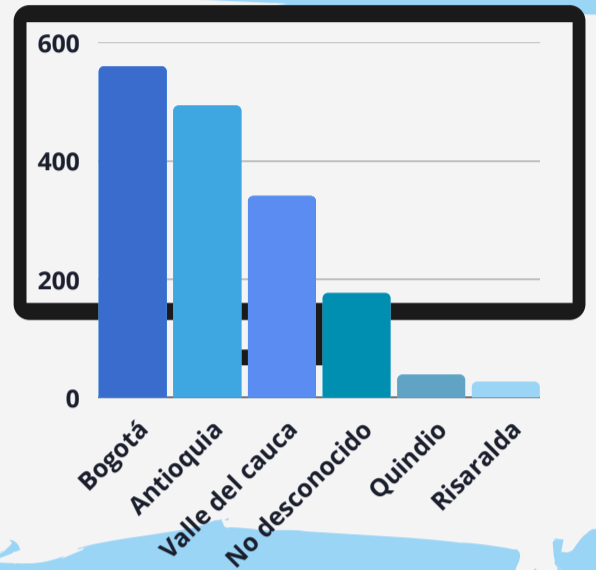
## LOS DATOS DICEN...





Es importante tener en cuenta que estos datos solo representan los eventos e incidentes adversos reportados y que es posible que haya eventos adversos no reportados, adicionalmente no indican la frecuencia de los eventos adversos en relación con el número total de implantes mamarios realizados en Colombia.

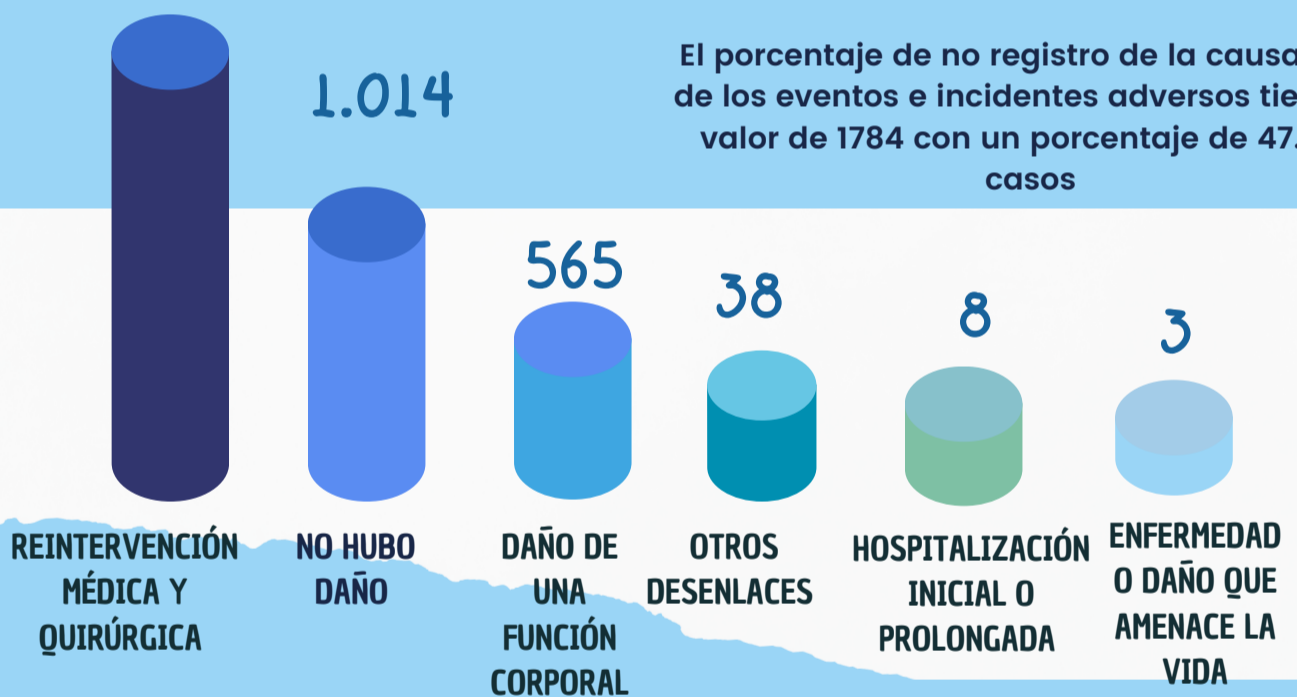
## REPORTES POR CIUDAD DE OCURRENCIA



\*Corresponde a reportes manuales que se realizarán cuando no existía el aplicativo web de tecnovigilancia



## DESENLACES DE REPORTES



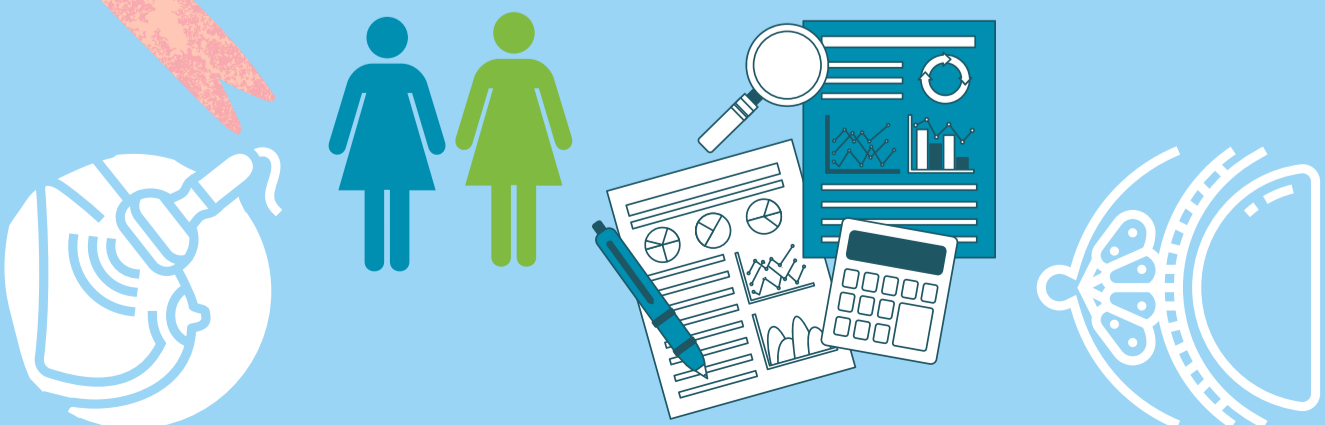
El porcentaje de no registro de la causalidad de los eventos e incidentes adversos tiene un valor de 1784 con un porcentaje de 47.02% casos

\* La falta de datos en las variables, como lugar de ocurrencia, desenlace y causa de la falla del dispositivo médico puede deberse a que la captura de la estandarización de los datos inició en el 2019 con la implementación del aplicativo web de tecnovigilancia.



## DATO DE INTERÉS

En Estados Unidos se reportó la aparición de linfoma anaplásico de células grandes (ALCL, por sus siglas en inglés) con un total 2.03 por 1 millón de mujeres con implantes mamarios texturizados por año. En Colombia no se han hecho reportes de esta complicación.





## RECOMENDACIONES

Cualquiera de los eventos adversos citados a continuación, que surjan antes, durante y después del procedimiento de implante, debe ser reportado al Programa Nacional de Tecnovigilancia, a través de la página del Instituto, en la opción Tecnovigilancia:

1. Arrugas u ondulaciones del implante.

2. Asimetría: cuando los senos son desiguales en apariencia en términos de tamaño, forma o nivel del seno.



3. Contractura capsular: endurecimiento del área del seno alrededor del implante.

4. Dolor que requiere analgésicos narcóticos.



3. Contractura capsular: endurecimiento del área del seno alrededor del implante.

4. Dolor que requiere analgésicos narcóticos.



6. Lesiones o daños iatrogénicos: cuando ocurren nuevas lesiones o daños al tejido o implante como resultado de la cirugía de implante, (Inflamación, hematoma, enrojecimiento, irritación).



• Ruptura del implante mamario: cuando hay un desgarre o agujero en la cubierta externa del implante.

7. Seroma: la acumulación de fluidos alrededor del implante mamario.



Si usted es un prestador de salud, profesional independiente, fabricante o importador de dispositivos médicos, tenga en cuenta esto: Recuerde realizar los reportes con toda la información requerida



## SI USTED ES PACIENTE CON IMPLANTES MAMARIOS DESPUES DEL PROCEDIMIENTO TENGA EN CUENTA...

1. Exija y conserve la ficha del implante (que describe los datos de la prótesis mamaria), que se entrega junto con la historia clínica.
2. Siga las instrucciones de su médico sobre cómo monitorear los implantes mamarios, como realizar una resonancia magnética periódica (MRI) o una mamografía de rutina.
3. Visite al especialista, inclusive si no ha presentado sintomatología clínica o deterioro de las prótesis, para determinar conjuntamente las acciones a seguir, en función de las circunstancias médicas y estéticas particulares.
4. Si nota algún cambio, como hematoma o enrojecimiento, infección, cicatrices notorias, pérdida de sensibilidad, arrugas de la piel, asimetría, contractura capsular, dolor que requiera analgésicos, comuníquese inmediatamente con su médico tratante para programar una cita.

