

El INVIMA informa a los usuarios en general que el Grupo de Tecnovigilancia ha emitido una comunicación relacionada con una alerta asociada a:

NOMBRE DEL DISPOSITIVO MÉDICO	Desfibrilador
NO. IDENTIFICACIÓN RISARH	A1410-425
REFERENCIAS DEL DISPOSITIVO MEDICO	LIFEPAK 1000
REGISTRO SANITARIO	2012EBC-0008670
INDICACIONES Y USO ESTABLECIDOS	Proporciona estimulación al corazón para el tratamiento automático de arritmias ventriculares que ponen en peligro la vida del paciente y cuando exhiben síntomas de paro cardíaco repentino.
NOMBRE DEL FABRICANTE	Physio Control, Inc
DESCRIPCION DEL PROBLEMA	El fabricante afirma que los equipos anteriores pueden presentar una falla en el momento de la liberación de la descarga causado por la baja carga de las baterías, conllevando a que se presenten posibles eventos adversos sobre los pacientes.
FUENTE	http://ansm.sante.fr/S-informer/Informations-de-securite-Retraits-de-lots-et-de-produits/Dispositifs-de-traitement-des-plaies-par-pression-negative-Renasys-Smith-Nephew-Rappel-et-information-de-securite
FECHA DE NOTIFICACION	21 de Octubre de 2014

RECOMENDACIÓN:

En caso de identificar la existencia del producto mencionado anteriormente comuníquese con su proveedor quien determinara las acciones que se llevaran a cabo.

Es importante mantener un estado de alerta, realizando un seguimiento permanente a los productos que se fabrican y/o comercializan en el país, divulgando la información de seguridad respectiva entre los profesionales de la salud que realizan uso de estos recursos tecnológicos.

Para mayor información comuníquese al teléfono 2948700 extensión 3880 en Bogotá, ó al correo electrónico tecnovigilancia@invima.gov.co