



**PROSPERIDAD
PARA TODOS**

El INVIMA informa a los usuarios en general que el Grupo de Vigilancia Epidemiológica ha emitido una comunicación relacionada con un Retiro del Producto del Mercado asociado a:

NOMBRE DEL REACTIVO DE DIAGNOSTICO <i>IN VITRO</i>	IMMULITE T3 LIBRE (T3F).
NO. IDENTIFICACIÓN	RRD-03-09-13.
LOTES DEL REACTIVO DE DIAGNOSTICO <i>IN VITRO</i>	737, 738, 739, 740, 741, 742 y 743.
REGISTRO SANITARIO	2006RD-0000063.
INDICACIONES Y USO ESTABLECIDOS	Este producto es utilizado para realizar pruebas endocrinas en muestras sanguíneas.
NOMBRE DEL FABRICANTE	Siemens Healthcare Diagnostics INC.
DESCRIPCION DEL PROBLEMA	Valores falsamente aumentados.
FUENTE	http://ansm.sante.fr/S-informer/Informations-de-securite-Retraits-de-lots-et-de-produits/Reactif-T3-Libre-Siemens-Rappel .
FECHA DE NOTIFICACION	17 de septiembre de 2013.

RECOMENDACIÓN:

En caso de identificar la existencia del producto mencionado anteriormente comuníquese con su proveedor quien determinara las acciones que se llevaran a cabo y como medida preventiva absténgase de hacer uso del producto mencionado.

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 3946 en Bogotá, ó al correo electrónico Reactivovigilancia@invima.gov.co