

El INVIMA informa a los usuarios en general que el Grupo de Vigilancia Epidemiológica ha emitido una comunicación relacionada con un Informe de Seguridad asociado a:

NOMBRE DEL REACTIVO DE DIAGNOSTICO <i>IN VITRO</i>	ICT SERUM CALIBRATOR.
NO. IDENTIFICACIÓN	I-RD-01-08-14.
LOTES DEL REACTIVO DE DIAGNOSTICO <i>IN VITRO</i>	21399UN13, 67873UN13, 74710UN13, 82008UN13 y 88884UN13.
REGISTRO SANITARIO	2006RD-0000264
INDICACIONES Y USO ESTABLECIDOS	Determinación cuantitativa de los analitos relacionados en muestras procedentes del organismo Humano.
NOMBRE DEL FABRICANTE	Abbott Laboratories Division Diagnostics Usa
DESCRIPCION DEL PROBLEMA	Presenta resultados más bajo de lo esperado para el potasio en el control de calidad y las muestras de los pacientes
FUENTE	http://ansm.sante.fr/S-informer/Informations-de-securite-Autres-mesures-de-securite/Reactif-Clinical-Chemistry-ICT-Serum-Calibrator-Abbott-Information-de-securite
FECHA DE NOTIFICACION	06 de agosto 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 3946 en Bogotá, ó al correo electrónico Reactivovigilancia@invima.gov.co