

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>	CA 19-9 REAGENT Y CA 19-9 CALIBRATORS
NO. IDENTIFICACIÓN	R-RD-01-08-14
LOTE DEL REACTIVO DE DIAGNOSTICO <i>IN VITRO</i>	1320
REGISTRO SANITARIO	2006RD-0000190
INDICACIONES Y USO ESTABLECIDOS	Este producto es utilizado para realizar pruebas de Inmunología.
NOMBRE DEL FABRICANTE	Ortho Clinical Diagnostics INC
DESCRIPCION DEL PROBLEMA	Presenta resultados sesgados positivamente
FUENTE	http://ansm.sante.fr/S-informer/Informations-de-securite-Retracts-de-lots-et-de-produits/Cartouche-de-reactif-Vitros-CA-19-9-Ortho-Clinical-Diagnostics-Rappel
FECHA DE NOTIFICACION	01 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 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