

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>	IMMUNOCAP ISAC SIGE 112
NO. IDENTIFICACIÓN	R-RD-03-10-14
LOTES DEL REACTIVO DE DIAGNOSTICO <i>IN VITRO</i>	GNT3, GRZ9, GS8C, GTF8, GPGA, GS4W, GSLU, GTF7, GPGR, GS89, GSly, GTHP, GR39, GRZD, GTEZ, GSY5, GPHN, GS39, GT8W, GTF1, GR7T, GRZE, GSRA, GTLL, GR4U, GS75, GT6Z, GUJP, GR7U, GS73, GTF5, GUJR, GR93, GS66, GSY6, GUJN, GRZC, GS8A, GT5E y GUJS
REGISTRO SANITARIO	2013RD-0002667
INDICACIONES Y USO ESTABLECIDOS	Determinar el analito relacionado con muestras procedentes del cuerpo humano
NOMBRE DEL FABRICANTE	PHADIA AB
DESCRIPCION DEL PROBLEMA	Presenta resultados falsos positivos
FUENTE	http://ansm.sante.fr/S-informer/Informations-de-securite-Retraits-de-lots-et-de-produits/Reactif-ImmunoCAP-ISAC-slgE-Phadia-Rappel-de-lots
FECHA DE NOTIFICACION	23 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 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