

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

NOMBRE DEL DISPOSITIVO MÉDICO	Infusores BAXTER
NO. IDENTIFICACIÓN RISARH	R1410-421
REFERENCIAS DEL DISPOSITIVO MEDICO	INTERMATE 2C1734K y 2C1744K, lotes 14A034, 14A036, 14B011, 14B047, 14C014, 14C045, 14C051
REGISTRO SANITARIO	2006V-001633-R1
INDICACIONES Y USO ESTABLECIDOS	Para administración lenta y continua de medicamentos por vía intravenosa, intraarterial, epidural y subcutánea.
NOMBRE DEL FABRICANTE	Baxter Healthcare Corporation
DESCRIPCION DEL PROBLEMA	El fabricante afirma que se han encontrado partículas en el conducto del fluido, conllevando a que se presenten potencialmente eventos adversos sobre el paciente.
FUENTE	http://www.healthycanadians.gc.ca/recall-alert-rappel-avis/hc-sc/2014/41699r-eng.php#affected-touches
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