

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>	N-latex IgM
NO. IDENTIFICACIÓN	RRD-010215
REFERENCIAS DEL REACTIVO DE DIAGNOSTICO <i>IN VITRO</i>	Ref. OQAC115 (10446035) Lotes. 44018, 44019 et 44042
REGISTRO SANITARIO	2010RD-0001778
INDICACIONES Y USO ESTABLECIDOS	Determinación de analito en muestra de organismo humano
NOMBRE DEL FABRICANTE	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS INC
DESCRIPCION DEL PROBLEMA	Disminución de los valores de IgM en suero con resultados sobreestimados del índice de IgM intratecal.
FUENTE	http://ansm.sante.fr/S-informer/Informations-de-securite-Retraits-de-lots-et-de-produits/Reactif-N-Latex-IgM-Siemens-Rappel-de-lots
FECHA DE NOTIFICACION	03/02/2015

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 3607 en Bogotá D.C., ó al correo electrónico Reactivovigilancia@invima.gov.co