

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

NOMBRE DEL REACTIVO DE DIAGNOSTICO <i>IN VITRO</i>	N LATEX B2-MICROGLOBULIN
NO. IDENTIFICACIÓN	RRD-021115
REFERENCIAS DEL REACTIVO	OQWU15; Lotes: 44862, 44902, 44968, 45192, 45229, 45252, 45291, 45329, 45342, 45366
REGISTRO SANITARIO	INVIMA 2006RD-0000119
INDICACIONES Y USOS ESTABLECIDOS	Pruebas de inmunología de muestras procedentes del cuerpo humano.
NOMBRE DEL FABRICANTE	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS INC. /IMPORTADOR:SIEMENS HEALTHCARE COLOMBIA
DESCRIPCION DEL PROBLEMA	Imposibilidad de establecer una curva de calibración o de validar una curva de calibración establecida con los respectivos controles usando los lotes afectados de este producto
FUENTE	SIEMENS HEALTHCARE COLOMBIA
FECHA DE NOTIFICACION	04/11/2015

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