

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 FLC Standard SL, N FLC Control SL1, N FLC Control SL2.
NO. IDENTIFICACIÓN	RRD-031115
REFERENCIAS DEL REACTIVO	Lotes: 473420, 473520, 473621
REGISTRO SANITARIO	INVIMA 2013 RD-0002646
INDICACIONES Y USOS ESTABLECIDOS	Determinación de los diferentes analitos relacionados en muestras procedentes del cuerpo humano
NOMBRE DEL FABRICANTE	SIEMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS INC. /IMPORTADOR:SIEMENS HEALTHCARE COLOMBIA
DESCRIPCION DEL PROBLEMA	Disminución de la recuperación durante la vida útil de N FLC Standard SL y N FLC Control SL1 / SL 2. Índice más alto de lo esperado.
FUENTE	SIEMENS HEALTHCARE COLOMBIA
FECHA DE NOTIFICACION	10/11/2015

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