

El INVIMA informa a los usuarios en general que el Grupo de Tecnovigilancia ha emitido una comunicación relacionada con un Informe de Seguridad asociado a:

NOMBRE DEL DISPOSITIVO MÉDICO	Bombas de Infusión ALARIS MEDICAL
NO. IDENTIFICACIÓN RISARH	I1510-490
REFERENCIAS DEL DISPOSITIVO MEDICO	CC, GH, GS, PK y TIVA
REGISTRO SANITARIO	2010EBC-0005493
INDICACIONES Y USO ESTABLECIDOS	Este equipo es usado para facilitar la administración parenteral (intravenosa, subcutánea, intraperitoneal, intrarraquídea) de drogas y soluciones. Es usado donde es esencial la precisión y un aporte constante.
NOMBRE DEL FABRICANTE	Carefusion UK 232
DESCRIPCION DEL PROBLEMA	El fabricante afirma que ha detectado que las bombas de jeringa <i>Alaris</i> y las jeringas <i>Nipro</i> ya no son compatibles, por lo tanto, las jeringas de marca <i>Nipro</i> fueron retiradas de la lista de jeringas compatibles con el equipo, el uso del equipo con una jeringa <i>Nipro</i> puede causar problemas como incapacidad para programar y comenzar la infusión hasta la imprecisión en el volumen entregado, conllevando a que se presenten potencialmente eventos adversos sobre el paciente.
FUENTE	http://ansm.sante.fr/S-informer/Informations-de-securite-Autres-mesures-de-securite/Pousse-Seringue-Gamme-Alaris-Carefusion-Information-de-securite
FECHA DE NOTIFICACION	30 de Octubre de 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 3880 en Bogotá, ó al correo electrónico tecnovigilancia@invima.gov.co