

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>	TRIGLICERIDOS LQ - SPINREACT
NO. IDENTIFICACIÓN	RRD-021015
REFERENCIAS DEL REACTIVO	Referencias: 41032-MD41031-MI41031 Lotes: LIQ448/LIQ449/3415/257
REGISTRO SANITARIO	INVIMA 2006RD-0000136
INDICACIONES Y USOS ESTABLECIDOS	Determinación cuantitativa de los diferentes analitos relacionados, en Química Clínica.
NOMBRE DEL FABRICANTE	Spinreact S.A IMPORTADOR: ANNAR DIAGNOSTICA IMPORT
DESCRIPCION DEL PROBLEMA	Este lote de reactivo aprobó satisfactoriamente todos los controles de calidad establecidos por el fabricante. Sin embargo, posterior a su liberación y aplicación de controles extraordinarios, se detectó un desempeño inadecuado a causa de una degradación de las materias primas que se utilizan en la fabricación del reactivo
FUENTE	REPORTE ANNAR DIAGNÓSTICA IMPORT
FECHA DE NOTIFICACION	05/10/2015

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