

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>	FOSFATASA ALCALINA (ALPAMP)
NO. IDENTIFICACIÓN	RRD-071015
REFERENCIAS DEL REACTIVO	Referencia: 03035814; Lote:327460
REGISTRO SANITARIO	INVIMA 2006RD-0000261
INDICACIONES Y USOS ESTABLECIDOS	Pruebas de Química Sanguínea.
NOMBRE DEL FABRICANTE	Siemens HealthCare Diagnostics
	IMPORTADOR: Siemens Healthcare Colombia
DESCRIPCION DEL PROBLEMA	Alta incidencia de mensajes de error de la absorbancia (u, U) y ///. El mensaje de error de absorbancia (u, U) indica una absorbancia anormalmente alta que excede el límite superior del blanco o de la muestra. El mensaje de error de la absorbancia /// indica un error de cálculo y no genera resultados en el sistema.
FUENTE	Reporte de la European Credit Research Institute (ECRI)
FECHA DE NOTIFICACION	30/10/2015

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.