

El INVIMA informa a los usuarios en general que el Grupo de Tecnovigilancia ha emitido una comunicación relacionada con un Retiro de Producto del Mercado asociado a:

NOMBRE DEL DISPOSITIVO MÉDICO	Videolaringoscopios GLIDESCOPE
NO. IDENTIFICACIÓN RISARH	R1602-39
REFERENCIAS DEL DISPOSITIVO MEDICO	AVL3, AVL4, AVL5, GVL3, GVL4 y GVL5, seriales específicos
REGISTRO SANITARIO	2010DM-0005379
INDICACIONES Y USO ESTABLECIDOS	Para entubación.
NOMBRE DEL FABRICANTE	Verathon Medical
DESCRIPCION DEL PROBLEMA	El fabricante informa del riesgo potencial que existe de separación del extremo de las hojas referenciadas, conllevando a que potencialmente se presenten eventos adversos sobre los pacientes.
FUENTE	http://ansm.sante.fr/S-informer/Informations-de-securite-Retraits-de-lots-et-de-produits/Lames-de-laryngoscopes-GlideScope-GVL-et-AVL-reutilisables-Verathon-Rappel-de-produits
FECHA DE NOTIFICACION	02 de Febrero de 2016

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