



# ALERTA SANITARIA

## Dirección de Dispositivos Médicos y Otras Tecnologías

Alerta No. 130-2022  
Bogotá, 07 Septiembre 2022

### SISTEMA DE PRÓTESIS DE CABEZA RADIAL EVOLVE Y SU INSTRUMENTAL ASOCIADO / PRÓTESIS DE CABEZA RADIAL

---

**Nombre del producto:** SISTEMA DE PRÓTESIS DE CABEZA RADIAL EVOLVE Y SU INSTRUMENTAL ASOCIADO / PRÓTESIS DE CABEZA RADIAL

**Registro sanitario:** 2020DM-0005898-R1

**Titular del registro:** STRYKER COLOMBIA S.A.S

**Fabricante(s) / Importador(es):** WRIGHT MEDICAL TECHNOLOGY, INC / STRYKER COLOMBIA S.A.S

**Referencia(s) / Código(s):** Modelo: 49510120

**Fuente de la alerta:** IMPORTADOR

**No. Identificación interno:** DR2206-00259

---

#### Descripción del caso

El fabricante WRIGHT MEDICAL TECHNOLOGY ha identificado que el cortador de placas no puede cumplir con los parámetros de esterilización por vapor, por lo que se solicitó el retiro del producto del mercado, pues su uso podría aumentar los riesgos de infección y presentación de potenciales incidentes o eventos adversos sobre los pacientes.

#### Medidas para la comunidad en general

1. Si está utilizando el producto referenciado, comuníquese con el importador, distribuidor o

comercializador, para precisar las acciones a seguir.

2. Para verificar si el producto cuenta con registro sanitario Invima, consúltelo en la página web [www.invima.gov.co](http://www.invima.gov.co), opción Consulta Registros Sanitarios, o a través del enlace que encuentra al final de esta alerta.

### **Medidas para Instituciones Prestadoras de Servicio de Salud - IPS y profesionales de la salud**

1. Si está utilizando el producto referenciado, comuníquese con el importador, distribuidor o comercializador, para precisar las acciones a seguir.
2. Reporte cualquier evento adverso asociado a la utilización del dispositivo médico referenciado, al Programa Nacional de Tecnovigilancia del Invima.

### **A los establecimientos titulares, distribuidores y comercializadores**

1. Efectúe la trazabilidad del producto afectado y de inicio al plan de acción dispuesto por el fabricante.
2. A los establecimientos titulares, importadores, distribuidores y comercializadores, asegúrese de implementar y ejecutar el plan de acción dispuesto por fábrica.
3. Reporte los incidentes y eventos adversos asociados a la utilización del dispositivo médico referenciado, al Programa Nacional de Tecnovigilancia del Invima.

### **Medidas para la Red Nacional de Tecnovigilancia**

El Invima solicita que, desde los programas institucionales de Tecnovigilancia, se realice la búsqueda activa para la detección de los eventos o incidentes adversos que involucren el dispositivo médico referenciado y se notifiquen al Invima.

**Si desea obtener mayor información comuníquese con el Invima a:**

[tecnoyreactivo@invima.gov.co](mailto:tecnoyreactivo@invima.gov.co)  
[tecnovigilancia@invima.gov.co](mailto:tecnovigilancia@invima.gov.co)

**En los siguientes enlaces podrá acceder directamente a la información de su interés en la página web del Invima.**

- [Realizar peticiones, quejas, reclamos, denuncias o sugerencias](#)
- [Consultar registros sanitarios](#)

## Realizar reportes en línea de eventos adversos

- **Farmacovigilancia**
- **Reactivovigilancia**
- **Tecnovigilancia**