

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

<b>NOMBRE DEL REACTIVO DE DIAGNOSTICO <i>IN VITRO</i></b>	MYO CALIBRADOR
<b>NO. IDENTIFICACIÓN</b>	R-RD-01-12-14
<b>LOTE DEL REACTIVO DE DIAGNOSTICO <i>IN VITRO</i></b>	4FD085
<b>REGISTRO SANITARIO</b>	2009RD-0001331
<b>INDICACIONES Y USO ESTABLECIDOS</b>	Determinación del analito relacionado en muestras precedentes del cuerpo humano.
<b>NOMBRE DEL FABRICANTE</b>	Siemens Healthcare Diagnostics Inc
<b>DESCRIPCION DEL PROBLEMA</b>	Presenta sesgos positivos
<b>FUENTE</b>	<a href="http://ansm.sante.fr/S-informer/Informations-de-securite-Retraits-de-lots-et-de-produits/Calibrateur-Myoglobine-Siemens-Rappel">http://ansm.sante.fr/S-informer/Informations-de-securite-Retraits-de-lots-et-de-produits/Calibrateur-Myoglobine-Siemens-Rappel</a>
<b>FECHA DE NOTIFICACION</b>	04 de diciembre de 2014

### RECOMENDACIÓN:

En caso de identificar la existencia del producto mencionado anteriormente comuníquese con su proveedor quien determinara las acciones que se llevaran a cabo y como medida preventiva absténgase de hacer uso del producto mencionado.

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 3946 en Bogotá, ó al correo electrónico [Reactivovigilancia@invima.gov.co](mailto:Reactivovigilancia@invima.gov.co)