

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

<b>NOMBRE DEL REACTIVO DE DIAGNOSTICO <i>IN VITRO</i></b>	RPMI 1640 MEDIUM WITH L-GLUTAMINE
<b>No. DE IDENTIFICACIÓN</b>	RDR1801-147
<b>REFERENCIAS DEL REACTIVO</b>	<b>LOTES:</b> 1835990,1868779, 1868795, 1868874,1868936, 1868989, 1880956, 1891696, 1894129, 1896994, 1897213, 1898961, 1989399,1868807
<b>REGISTRO SANITARIO</b>	INVIMA 2009RD-0001435
<b>INDICACIONES Y USOS ESTABLECIDOS</b>	MEDIOS DE CULTIVO EMPLEADOS PARA PERMITIR EL CRECIMIENTO CELULAR EN MUESTRAS PROCEDENTES DEL ORGANISMO HUMANO
<b>NOMBRE DEL FABRICANTE</b>	INVITROGEN CORPORATION (LIFE TECHNOLOGIES CORP). <b>Importador:</b> ARC ANALISIS CI LTDA
<b>DESCRIPCIÓN DEL PROBLEMA</b>	Los productos fueron importados y comercializados durante el periodo en que la certificación CCAA estaba vencida de agosto a noviembre de 2017.
<b>FUENTE</b>	ARC ANALISIS CI LTDA
<b>FECHA DE REPORTE</b>	29/01/2018.

### 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](mailto:reactivovigilancia@invima.gov.co)