



Informe de seguridad

Dispositivos Médicos y Otras Tecnologías

Informe de Seguridad No. 043-2019
Bogotá, 28 Marzo 2019

El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos (Invima) comunica la siguiente información de seguridad:

Asunto:	Sistema digital de fluoroscopia y Rayos X Philips
No. identificación interna del Informe de Seguridad:	DI1903-232
Registro Sanitario:	2009EBC-0004752
Fabricante / importador	Philips Medical Systems Dmc Gmbh, Villa Sistemi Medicali S.P.A., Dunlee División Of Philips Medical Systems (Cleveland) Inc, Philips Medical Systems Nederland B.V.
Lote / Serial	210, 48, 265, 399
Referencia	MULTIDIAGNOST ELEVA, OMNIDIAGNOST ELEVA

Descripción del caso

El fabricante informa que ha detectado que los equipos referenciados usan dos (2) actuadores conectados al soporte por cuatro (4) ejes para generar movimientos; los ejes están asegurados por una placa de bloqueo, la cual puede faltar causando un movimiento inesperado de inclinación de la mesa o soporte, dicha situación podría conllevar al retraso de los procedimientos y la presentación de eventos adversos sobre los pacientes o usuarios.

Información para profesionales de la salud

El Invima solicita que desde los programas institucionales de Tecnovigilancia se realice la búsqueda activa para la detección de los incidentes y eventos adversos que involucren el producto referenciado y se notifiquen a sus programas institucionales de tecnovigilancia o al Invima según corresponda.

Información para IPSs y EAPBs

1. Verifique si en su institución se utilizan los dispositivos médicos involucrados.
2. Comuníquese con el importador, distribuidor o comercializador para precisar si existen recomendaciones específicas para la utilización del producto.
3. Reportar los incidentes y eventos adversos asociados a la utilización del dispositivo médico referenciado, al Programa Nacional de Tecnovigilancia del Invima.

Información para establecimientos

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. Reportar los incidentes y eventos adversos asociados a la utilización del dispositivo médico referenciado, al Programa Nacional de Tecnovigilancia del Invima.

Fuentes de información

Importador

Si desea obtener mayor información comuníquese con el Invima a los siguientes correos electrónicos.

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:

<https://goo.gl/sHN2L8>

Consultar registros sanitarios:

<https://goo.gl/cg9eAL>

Reporte eventos adversos:

Realizar reportes en línea de eventos adversos

Farmacovigilancia:

<https://farmacoweb.invima.gov.co/reportesfv/login/loginUsuario.jsp>

Tecnovigilancia:

<https://goo.gl/pr2p83>

Reactivovigilancia:

<https://reactivoenlinea.invima.gov.co/ReactivoVigilanciaWeb/>