

# Informe de seguridad

# Dispositivos Médicos y Otras Tecnologías

Informe de Seguridad No. 019-2020 Bogotá, 11 de febrero 2020

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

**Asunto:** Hemochron Signature Elite Instrument

No. identificación interna del Informe de Seguridad: DI2002-213

Registro Sanitario: 2017DM-0016931

Fabricante / importador Accriva Diagnostics Inc.

Lote / Serial Específicos

Referencia Elite

Enlace Relacionado Spanish\_Hemochron Sig Elite - Recall Letter (1) Drilltex.pdf

#### Descripción del caso

El fabricante ha identificado que algunos de los analizadores referenciados podrían no mantener una temperatura de 37 °C  $\pm$  1,0 °C en algunos entornos operativos, aunque afirma que bajo estas condiciones no existe un impacto significativo en el rendimiento analítico de ninguno de los ensayos, de los análisis obtenidos se podrían llegar a presentar incidentes adversos sobre los pacientes.

#### Información para profesionales de la salud

El Invima solicita que desde los programas institucionales de Tecnovigilancia se realice la

Página: 1 de 3

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://farmacoweb.invima.gov.co/TecnoVigilancia/

## Reactivovigilancia:

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

