



Informe de seguridad

Dispositivos Médicos y Otras Tecnologías

Informe de Seguridad No. 122-2020
Bogotá, 02 Junio 2020

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

Asunto: Bolsas de sangre leucored Grifols

No. identificación interna del Informe de Seguridad: DI2001-163

Registro Sanitario: 2014DM-0012138

Fabricante / importador Laboratorios Grifols S.A

Lote / Serial BF07EG; BF07EM; BM07AB; BF07BR; BF07AZ; BF07BK; BF07CD; BF07BX; BF07AL; BF07AA; BF07FA; BF07FA; BF07AF BM07AG; BM07AM; BM07AB; BJ07AS / BM07CM; BM07BN; BM07BV; BM07AT; BM07CG; BM07CB; BM07BH; BM07CT; BM07DF ;BY07DH; BA07CX; BM07DA; BM07DL; BY07DN; BA07CR; BA07CE; BY07EB; BY07DV; BJ07CD; BJ07BR; BJ07BK; BL07AA; BL07AF; BJ07BE; BY07EG; BJ07AA; BJ07AL; BJ07AZ; BJ07AF; BY07FZ; BA07CK; BL07BR; BL07BE; BL07BX; BL07BK

Referencia 725500 - Leucored Grifols CPD-SAG-M RC KS / 728692 - GRIFOLS A CLASE CPD-SAG-M T&B RC

Enlace Relacionado [I2001-163.pdf](#)
[Carta ao Cliente.pdf](#)

Descripción del caso

El fabricante informa sobre la sospecha de que los lotes referenciados del dispositivo medico puedan presentar un problema de fugas en la aguja de recolección, por lo tanto no deben usarse,

dicha situación conllevara a que se presenten posibles retrasos en los procedimientos y eventos o incidentes adversos sobre los pacientes.

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

Agencia Sanitaria de Brasil (ANVISA)

http://www.anvisa.gov.br/sistec/alerta/RelatorioAlerta.asp?NomeColuna=CO_SEQ_ALERTA&Parametro=

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/>