

# Informe de seguridad

## Dispositivos Médicos y Otras Tecnologías

Informe de Seguridad No. 064-2024  
Bogotá, 04 de Abril 2024

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

---

**Asunto:** AQUIOS CL FLOW CYTOMETER - CITÓMETRO DE FLUJO

**No. identificación interna del Informe de Seguridad:** DI2403-00160

**Registro Sanitario:** 2016DM-0014667

**Presentación Comercial:** Unidad integral con monitor computador y teclado externo. Unidad hidroneumática.

**Fabricante / importador** BECKMAN COULTER IRELAND INC - BECKMAN COULTER INC / ROCHEM BIOCARE COLOMBIA S.A.S - BECKMAN COULTER COLOMBIA S.A.S.

**Lote / Serial** BB47130, BB40106, BE21066, BB02004

**Referencia** B30166

**Enlace Relacionado**

---

### Descripción del caso

Se procederá con la actualización del software como una medida correctiva en respuesta a la notificación del informe de seguridad del reactivo de diagnóstico in vitro identificado con el código RDI2211-00248, para el uso de los productos B23535 Aquios immuno-Trol Cells Y B25700 Aquios immuno-Trol Low Cells. Es importante destacar que hasta el momento, el equipo no ha experimentado ningún problema en su funcionamiento.

## **Antecedentes**

### CITÓMETRO DE FLUJO PARA DIAGNÓSTICO IN VITRO

#### **Acciones tomadas por el Invima**

El Invima solicita que desde los programas institucionales de Tecnovigilancia se realice la búsqueda activa de los eventos e incidentes que involucren el producto referenciado y se notifiquen al Invima.

#### **Información para profesionales de la salud**

1. Comuníquese con el importador, distribuidor o comercializador para precisar si existen recomendaciones específicas para la utilización del producto y le indique el plan de acción a seguir, en caso de no lograrlo póngase en contacto con el Invima.
2. Reporte al Programa Nacional de Tecnovigilancia del Invima los eventos e incidentes asociados a la utilización del dispositivo médico referenciado

#### **Información para IPSs y EAPBs**

1. Comuníquese con el importador, distribuidor o comercializador para precisar si existen recomendaciones específicas para la utilización del producto y le indique el plan de acción a seguir, en caso de no lograrlo acuda al Invima.
2. Reporte al Programa Nacional de Tecnovigilancia del Invima los eventos e incidentes asociados a la utilización del dispositivo médico

#### **Información para establecimientos**

1. Comuníquese con el importador para que le indique el plan de acción dispuesto por fábrica.
2. Efectúe la trazabilidad del producto afectado y dé inicio al plan de acción dispuesto por el fabricante.
3. Reporte al Programa Nacional de Tecnovigilancia del Invima los eventos e incidentes asociados a la utilización del dispositivo médico referenciado

#### **Información para Entidades Territoriales de Salud**

1. Si identifica la utilización del producto referenciado, comuníquese con el importador, distribuidor o comercializador para definir los pasos a seguir.
2. Reporte al Programa Nacional de Tecnovigilancia del Invima cualquier evento adverso asociado a la utilización del dispositivo médico.

#### **Fuentes de información**

IMPORTADOR

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

tecnoyreactivo@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://bit.ly/3yRYhF2>

**Consultar registros sanitarios:**

<https://bit.ly/3kXpmyk>

**Reporte eventos adversos:**

Reportar eventos adversos

**Farmacovigilancia:**

<https://primaryreporting.who-umc.org/CO>

**Tecnovigilancia:**

<https://bit.ly/3NyIBLY>

**Reactivovigilancia:**

<https://bit.ly/3PF2aDp>