



# ALERTA SANITARIA

## Dirección de Dispositivos Médicos y Otras Tecnologías

Alerta No. 153-2021  
Bogotá, 09 Julio 2021

### Equipo para la administración de sangre o componentes sanguíneos Baxter

---

**Nombre del producto:** Equipo para la administración de sangre o componentes sanguíneos Baxter

**Registro sanitario:** 2017DM-0016175

**Titular del registro:** Laboratorios Baxter S.A.

**Fabricante(s) / Importador(es):** Baxter Ltd., Baxter Healthcare S.A

**Referencia(s) / Código(s):** AMC9609

**Lote(s) / Serial(es):** 18F09T722

**Fuente de la alerta:** Importador

**No. Identificación interno:** DR2105-00655

---

### Descripción del caso

En el siguiente enlace podrá revisar el detalle de los productos:

[FA-2021-030 - Anexo 1\\_Col\\_final\\_.pdf](#)

[FA-2021-030 Customer Letter\\_Col\\_.pdf](#)

El fabricante informa que ha identificado que el proveedor de servicios de esterilización externo, manipuló intencionalmente los registros del proceso de esterilización relacionados con el procesamiento de los dispositivos referenciados. Teniendo en cuenta que esta situación podría

aumentar los riesgos de infección y la presentación de incidentes o eventos adversos sobre los pacientes, se solicitó retirar el producto del mercado.

### **Indicaciones y uso establecido**

Administración de sangre o componentes sanguíneos.

### **Medidas para la comunidad en general**

1. Si está utilizando el producto referenciado, suspenda su uso y consulte a su médico o comuníquese con el importador, distribuidor o comercializador, para precisar las acciones a seguir.
2. Para verificar si el producto cuenta con registro sanitario Invima, consúltelo en la página web [www.invima.gov.co](http://www.invima.gov.co)/consulte el registro sanitario o a través del enlace que encuentra al final de la alerta.

### **Medidas para Instituciones Prestadoras de Servicio de Salud - IPS y profesionales de la salud**

1. Absténgase de utilizar el citado dispositivo médico.
2. Ponga en cuarentena el dispositivo médico referenciado, en el evento de encontrar existencias y comuníquese con el importador, distribuidor o comercializador.
3. Reporte los eventos adversos asociados a la utilización del dispositivo médico involucrado, al Programa Nacional de Tecnovigilancia del Invima.

### **A los establecimientos titulares, distribuidores y comercializadores**

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, abstenerse de distribuir y comercializar el producto involucrado, hasta tanto logre implementar el plan de acción dispuesto por fábrica.
3. Reporte cualquier evento adverso asociado a la utilización del dispositivo médico referenciado, al Programa Nacional de Tecnovigilancia del Invima.

### **Medidas para la Red Nacional de Tecnovigilancia**

El Invima solicita que desde los programas institucionales de Tecnovigilancia se realice la búsqueda activa para la detección de los eventos o incidentes adversos que involucren el dispositivo médico referenciado y se notifiquen al Invima.

**Si desea obtener mayor información comuníquese con el Invima a:**

[tecnovigilancia@invima.gov.co](mailto: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**
- **Consultar registros sanitarios**

#### **Realizar reportes en línea de eventos adversos**

- **Farmacovigilancia**
- **Reactivovigilancia**
- **Tecnovigilancia**

Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos - Invima  
**Oficina Principal:** Cra 10 N° 64 - 28 - Bogotá  
**Administrativo:** Cra 10 N° 64 - 60  
(1) 2948700  
[www.invima.gov.co](http://www.invima.gov.co)

