



Informe de seguridad

Dispositivos Médicos y Otras Tecnologías

Informe de Seguridad No. 104-2021
Bogotá, 27 Agosto 2021

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

Asunto: Sistema distractor y soporte de columna Magec

No. identificación interna del Informe de Seguridad: DI2101-00031

Registro Sanitario: 2017DM-0016676

Fabricante / importador Nuvasive Specialized Orthopedics, Inc.

Lote / Serial Todos

Referencia MAGEC

Enlace Relacionado [DI2101-00031.pdf](#)

Descripción del caso

El fabricante informa que el uso del sistema MAGEC debe realizarse únicamente en casos esenciales teniendo en cuenta el riesgo de que se pueden presentar roturas del tornillo, falla del sello de junta tórica, generación de residuos de desgaste metálico, falla de la varilla de distracción, causando que los implantes metálicos se aflojen, rompan, corroan, migren o causen dolor al paciente, adicionalmente puede presentarse una decoloración de tejido localizado y está contraindicado el uso de este sistema para los pacientes con alergias y sensibilidades metálicas, lo cual potencialmente podría ocasionar la presentación de eventos e 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 España (AEMPS)

<https://sinaem4.aemps.es/alertas/documentos/nPo9jzl2zCk>

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/>