

ALERTA SANITARIA

Dirección de Dispositivos Médicos y Otras Tecnologías

Alerta No. 140-2024
Bogotá, 05 Junio 2024

EQUIPO PARA ADMINISTRACIÓN DE SOLUCIONES

Nombre del producto: EQUIPO PARA ADMINISTRACIÓN DE SOLUCIONES

Registro sanitario: 2018DM-003699-R2

Presentación comercial: EMPAQUE INDIVIDUAL

Titular del registro: BAXTER HEALTHCARE CORPORATION

Fabricante(s) / Importador(es): BAXTER LIMITADA (MALTA) - PLASTI.ESTERIL S.A. DE C.V - BAXTER HEALTHCARE S. A - BIEFFE MEDITAL MANUFACTURING SARL / LABORATORIOS BAXTER S.A.

Referencia(s) / Código(s): AMC9607C

Lote(s) / Serial(es): 23I05V899

Fuente de la alerta: IMPORTADOR

No. Identificación interno: DR2405-00265

Descripción del caso

Se ha identificado un ensamblaje invertido de la pinza deslizante azul en algunas unidades de este número de lote específico.

Indicaciones y uso establecido

DISPOSITIVO MÉDICO EMPLEADO EN EL SISTEMA DE ADMINISTRACIÓN DE SOLUCIONES.

Medidas para la comunidad en general

1. Si está utilizando el producto referenciado comuníquese con el importador, distribuidor o comercializador para precisar si existen recomendaciones específicas para la utilización del producto.
2. Para verificar si el producto que usted está utilizando cuenta con registro sanitario Invima, consúltelo en la página web www.invima.gov.co/consulte o a través de este enlace: <https://bit.ly/3kXpmyk>
3. Reporte al Programa Nacional de Tecnovigilancia en el siguiente enlace <https://farmacoweb.invima.gov.co/TecnoVigilancia/faces/faces/index.xhtml>

Medidas para Instituciones Prestadoras de Servicio de Salud - IPS y 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.

A los establecimientos titulares, distribuidores y comercializadores

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.

Medidas para la Red Nacional de Tecnovigilancia

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.

Si desea obtener mayor información comuníquese con el Invima a:

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**
- **Consultar registros sanitarios**

Realizar reportes en línea de eventos adversos

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