

El INVIMA informa a los usuarios en general que el Grupo de Vigilancia Epidemiológica ha emitido una comunicación relacionada con un Retiro del Producto del Mercado asociado a:

NOMBRE DEL REACTIVO DE DIAGNOSTICO <i>IN VITRO</i>	ORTHO BLISS
NO. IDENTIFICACIÓN	R-RD-01-06-14
LOTE DEL REACTIVO DE DIAGNOSTICO <i>IN VITRO</i>	280397
REGISTRO SANITARIO	2010RD-0001657
INDICACIONES Y USO ESTABLECIDOS	Solución de concentración iónica baja (Bliss) para usar con el Sistema Ortho Bio Vue
NOMBRE DEL FABRICANTE	Ortho Clinical Diagnostics INC
DESCRIPCION DEL PROBLEMA	El Producto presenta partículas de moho (especies de Cladosporium)
FUENTE	http://ansm.sante.fr/S-informer/Informations-de-securite-Retraits-de-lots-et-de-produits/Flacons-Ortho-Bliss-Ortho-Clinical-Diagnostics-Rappel-de-lot
FECHA DE NOTIFICACION	25 de junio de 2014

RECOMENDACIÓN:

En caso de identificar la existencia del producto mencionado anteriormente comuníquese con su proveedor quien determinara las acciones que se llevaran a cabo y como medida preventiva absténgase de hacer uso del producto mencionado.

Es importante mantener un estado de alerta, realizando un seguimiento permanente a los productos que se fabrican y/o comercializan en el país, divulgando la información de seguridad respectiva entre los profesionales de la salud que realizan uso de estos recursos tecnológicos.

Para mayor información comuníquese al teléfono 2948700 extensión 3607 en Bogotá, ó al correo electrónico Reactivovigilancia@invima.gov.co