


PARA: Director de Hemato Oncológica Nacional  
Director del Hospital del Niño  
Director del Hospital José Domingo de Obaldía  
Director del Hospital Mae Lewis  
Director del Hospital Nacional  
Director del Hospital Punta Pacifica  
Director del Hospital Venancio Villarreal  
Director del Instituto Oncológico Nacional  
Director de Oncofarma, S.A.

P/C:

  
DRA. ITZA BARAHONA DE MOSCA  
Directora General de Salud Pública

  
DR. ALDO AVILA  
Jefe del Departamento de Regulación y  
Vigilancia de las Tecnologías Médicas

DE:

DR. ALDO AVILA  
Jefe del Departamento de Regulación y  
Vigilancia de las Tecnologías Médicas

FECHA: 17 DE ABRIL DE 2015

ASUNTO: AVISO DE SEGURIDAD SOBRE BOMBA DE INFUSION COLLEAGUE

Cc: Dr. Roberto Peñalba- Jefe del Depto. Nacional de Evaluación y Gestión de Tecnología Sanitaria-CSS.

\*\*\*\*\*  
Le informamos que el fabricante Baxter, está realizando una acción correctiva (FCA 2014-037) al producto **Bomba de Infusión Colleague P 1.7 CXE Monocanal PNM91617** con Certificado de Criterio Técnico MINSa-EB-554-09-13 y el producto **Bomba de Infusión Colleague P 1.7 CXE Triple canal PNM91637 con Certificado de Criterio Técnico MINSa-EB-633-08-14** importado, distribuido y vendido por la Empresa Baxter de Panamá. S.A.

Esta acción consiste en recordarle a los usuarios reiniciar la liberación manual del tubo (Manual Tube Realease o MTR) cuando se deja en posición abierta. Los usuarios que no sigan las instrucciones de la etiqueta para reiniciar la MTR antes de utilizar la bomba no podrán encender el dispositivo. Esta situación puede causar un retraso en el inicio de la terapia puesto que la máquina no encenderá.

Si esta situación le ha ocurrido comuníquese con el representante de Baxter Panamá, S.A Tel 304-5200 para que la coordinadora Clínica lo entrene sobre el uso del dispositivo antes descrito.

AA/ES/js.

“SISTEMA DE SALUD HUMANO, CON EQUIDAD Y CALIDAD. UN DERECHO DE TODOS”