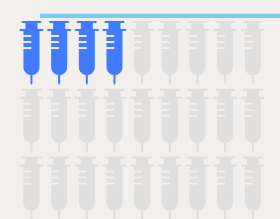
Programa de Tecnovigilancia



Boletín primer semestre 2022



4 reportes

de incidentes adversos no serios asociados al uso de dispositivos médicos generados por la comunidad hospitalaria

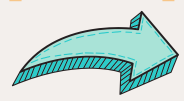
CAPACITACIONES

- Lunes de educación continua en marzo
- **EPM**
- Rondas en los servicios



Adherencia - Cobertura **INDICADORES**

100 %



Gestión de alertas

Constantemente revisamos en la base de datos de Invima las alertas asociadas a *DM

No. alertas



50 alertas e informes de seguridad asociadas a DM* generó el Invima

Aplican



0 alertas de seguridad aplicaban a DM* usados en el hospital

*DM= Dispositivos Médicos



PONTE A PRUEBA

En el servicio de hospitalización de la Clínica "X" dos pacientes en la misma fecha presentan alergia con prurito y enrojecimiento por el uso de Esparadrapo, el caso se da con el mismo lote de un producto. Esto es un

¿Evento o Incidente? ¿Serio o No Serio? ¿Cuál es la causa?

tu

Comparte

respuesta Aquí:







Toda sospecha de evento o incidente adverso producido por dispositivos médicos