

Alerta Sanitaria RETIRO DEL MERCADO

Fecha notificación retiro: 14 de abril de 2026
Nombre de producto: Catéteres
Marca comercial de producto: ARROW
Clase de producto: DISPOSITIVO MÉDICO
Nro. Registro Sanitario (RS) / Notificación Sanitaria Obligatoria (NSO) (según aplique): DM-1150-04-06
Presentaciones comerciales afectadas: CS-15242-VSP, CS-15282-VSP, CS15322-VSP, CS-15362-VSP, CS-15552-VSP
Lote (s) / Serie (s): 33F23C0870, 33F23D0857, 33F23K0182, 33F24A0265, 33F24C0062, 33F25C0657, 33F25E0305, 33F25E0430, 33F25E1131, 33F25H0366, 33F25H0674, 33F25J1015, 33F23C0866, 33F23D0854, 33F23L0950, 33F24B0010, 33F24C0060, 33F25C0642, 33F25D0013, 33F25D0713, 33F25H0296, 33F23C0869, 33F23D0862, 33F25H0297, 33F23C0875, 33F23K0195, 33F24E0186, 33F25E0326, 33F23L0961, 33F24C0070, 33F24H0257, 33F24L0068, 33F25E0432
Fecha de expiración: 33F23C0870 (31/3/2026), 33F23D0857 (30/4/2026), 33F23K0182 (30/11/2026), 33F24A0265 (31/1/2027), 33F24C0062 (31/3/2027), 33F25C0657 (31/3/2028), 33F25E0305 (30/4/2028), 33F25E0430 (31/5/2028), 33F25E1131 (10/5/2028), 33F25H0366 (24/5/2028), 33F25H0674 (31/7/2028), 33F25J1015 (24/5/2028), 33F23C0866 (31/3/2026), 33F23D0854 (30/4/2026), 33F23L0950 (31/12/2026), 33F24B0010 (28/2/2027), 33F24C0060 (31/3/2027), 33F25C0642 (31/3/2028), 33F25D0013 (6/4/2028), 33F25D0713 (10/5/2028), 33F25H0296 (8/6/2028), 33F23C0869 (31/3/2026), 33F23D0862 (30/4/2026), 33F25H0297 (8/6/2028), 33F23C0875 (30/4/2026), 33F23K0195 (31/1/2027), 33F24E0186 (31/5/2027),

33F25E0326 (30/4/2028), 33F23L0961 (3/1/2024), 33F24C0070 (30/4/2027),
33F24H0257 (31/7/2027), 33F24L0068 (31/1/2028), 33F25E0432 (30/4/2028).

Titular del Registro Sanitario (RS):

CORPOMEDICA CIA. LTDA.

Laboratorio Fabricante / País:

ARROW INTERNATIONAL

Motivo del retiro:

El uso de un introductor de vaina que no se separa según lo previsto durante su retiro puede dar lugar a complicaciones inmediatas del procedimiento.

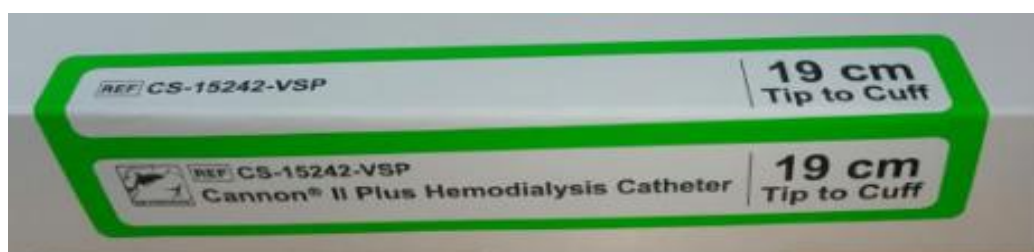
Fotografías del producto:

CS – 15242 – VSP

Lotes: 33F23C0870 (31/3/2026), 33F23D0857 (30/4/2026), 33F23K0182 (30/11/2026), 33F24A0265 (31/1/2027), 33F24C0062 (31/3/2027), 33F25C0657 (31/3/2028), 33F25E0305 (30/4/2028), 33F25E0430 (31/5/2028), 33F25E1131 (10/5/2028), 33F25H0366 (24/5/2028), 33F25H0674 (31/7/2028), 33F25J1015 (24/5/2028)

ENVASE SECUNDARIO





ENVASE PRIMARIO



CS - 15282-VSP

Lotes: 33F23C0866 (31/3/2026), 33F23D0854 (30/4/2026), 33F23L0950 (31/12/2026), 33F24B0010 (28/2/2027), 33F24C0060 (31/3/2027), 33F25C0642 (31/3/2028), 33F25D0013 (6/4/2028), 33F25D0713 (10/5/2028), 33F25H0296 (8/6/2028)

ENVASE SECUNDARIO





ENVASE PRIMARIO



CS- 15322- VSP
33F23C0869 (31/3/2026), 33F23D0862 (30/4/2026), 33F25H0297 (8/6/2028)

ENVASE SECUNDARIO



ENVASE PRIMARIO



CS -15362-VSP

33F23C0875 (30/4/2026), 33F23K0195 (31/1/2027), 33F24E0186 (31/5/2027), 33F25E0326 (30/4/2028)

ENVASE SECUNDARIO





ENVASE PRIMARIO



CS- 15552- VSP
33F23L0961 (3/1/2024), 33F24C0070 (30/4/2027), 33F24H0257 (31/7/2027), 33F24L0068
(31/1/2028), 33F25E0432 (30/4/2028).
ENVASE SECUNDARIO





ENVASE PRIMARIO



RECOMENDACIONES

Al respecto, la Agencia Nacional de Regulación, Control y Vigilancia Sanitaria – Arcsa, recomienda a los profesionales de salud, establecimientos y población en general, lo siguiente:

- En caso de disponer el lote(s)/serie(s) del producto antes referido, no debe ser utilizado.
- Identificar y separar de inmediato el lote(s)/serie(s) del producto objeto de retiro, evitando su uso, venta o distribución.
- Notificar oportunamente a la empresa responsable del retiro, proporcionando información completa sobre el lote(s)/serie(s) identificado.
- Informar a ARCSA sobre la venta o distribución del lote(s)/serie(s) del producto antes referido, a través del correo control.posterior@controlsanitario.gob.ec o por medio de la aplicación Arcsa Móvil, u otro medio dispuesto para el efecto. Sus datos personales y la información proporcionada serán estrictamente confidenciales.

Las alertas de retiros del mercado tienen por objetivo comunicar a la población general sobre la medida sanitaria. Sin embargo, es la empresa responsable del retiro quien debe informar a la cadena de comercialización de los productos objetos de retiro, según lo establecido en el Instructivo Externo “*Notificación de Retiro del Mercado de Productos de uso y consumo humano sujetos a control y vigilancia sanitaria IE-B.5.1.1-GN-02 versión 02*”.

Firma de Responsabilidad:

DESCRIPCIÓN	NOMBRES Y APELLIDOS	CARGO	FIRMA
Elaborado por:	Gisella Díaz Fabre	Analista de Microbiología 1	
Revisado por:	Danny Llerena García	Director Técnico de Vigilancia y Control Posterior de Establecimientos y Productos	
Aprobado por:	Jaime Alberto Cevallos Palacios	Coordinador General Técnico de Vigilancia y Control Posterior	