

**PROHIBICIÓN DE TODOS LOS PRODUCTOS MÉDICOS
FABRICADOS POR LA FIRMA MAIDENLAB S.R.L.**

La Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica (ANMAT) informa que ha prohibido la comercialización y uso de todos los productos médicos que exhiban en su rótulo la leyenda "fabricados por la firma MAIDENLAB S.R.L.", en todos sus lotes.

Los productos en cuestión se encuentran detallados a continuación:

REGISTRO N°		NOMBRE DESCRIPTIVO	MARCA y/o MODELO
PM	1013-1	Cánulas para aspiración de Campo Quirúrgico	TOM-FAC
PM	1013-2	Sonda para Intubación Gástrica- Tipo Levine	TOM-FAC
PM	1013-3	Sonda para Intubación Nasogástrica	TOM-FAC
PM	1013-4	Sonda para Aspiración de Mucus o Inhalación de Oxígeno	TOM-FAC
PM	1013-5	Sonda Uretral Recta- Tipo Nelaton	TOM-FAC
PM	1013-6	Sonda para Nutrición Enteral c/Mandril y Punta Lastrada	TOM-FAC
PM	1013-7	Sonda Rectal	TOM-FAC
PM	1013-8	Sonda para Drenaje Torácico	TOM-FAC
PM	1013-9	Sonda para Lavado	TOM-FAC
PM	1013-10	Tubuladura de P.V.C (No Estéril)	TOM-FAC
PM	1013-11	Tubuladura de P.V.C (Estéril)	TOM-FAC
PM	1013-12	Inhaladores de Oxígeno	TOM-FAC
PM	1013-13	Prolongadores	TOM-FAC
PM	1013-14	Guía para Administración de Soluciones Parenterales	TOM-FAC
PM	1013-15	Conectores (Estériles)	TOM-FAC
PM	1013-16	Conectores (No Estériles)	TOM-FAC
PM	1013-17	Guía para la Administración de Soluciones Parenterales con Medidor Volumétrico	TOM-FAC

REGISTRO N°		NOMBRE DESCRIPTIVO	MARCA y/o MODELO
PM	1013-18	Guía para la Administración de Sangre o Plasma	TOM-FAC
PM	1013-19	Campana de Drenaje	TOM-FAC
PM	1013-20	Frascos Bitubulados	TOM-FAC
PM	1013-21	Frasco de Alimentación Enteral	TOM-FAC
PM	1013-22	Frasco de Cultivo	TOM-FAC
PM	1013-23	Campos Quirúrgicos	TOM-FAC
PM	1013-24	Colector Pediátrico	TOM-FAC
PM	1013-25	Bolsa de Colostomía	TOM-FAC
PM	1013-26	Bolsa de Drenaje (No Estéril)	TOM-FAC
PM	1013-27	Bolsa para Biopsia (No Estéril)	TOM-FAC
PM	1013-28	Bolsa para Recolección de Orina	TOM-FAC
PM	1013-29	Guía para la Administración de Sangre o Plasma con Medidor Volumétrico	TOM-FAC
PM	1013-30	Equipo para Irrigación Quirúrgica Doble Vía con Conector en RTU	TOM-FAC

La medida fue adoptada luego de que esta Administración Nacional detectara fallas de calidad en el producto médico denominado “Guía para la Administración de Soluciones Parenterales”, fabricado por la firma MAIDENLAB S.R.L.

Se constató, a su vez, que por medio de la **Disposición ANMAT N°3359/11**, la habilitación de dicha empresa había sido previamente revocada.

Por todo ello, y ante la posible existencia en el mercado de otras unidades que presenten fallas de calidad, la ANMAT ha resuelto la prohibición preventiva de comercialización de los productos médicos de la firma mencionada, y recomienda a los profesionales de la salud y al público en general abstenerse de su uso.