



**PROSPERIDAD
PARA TODOS**

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>	LAISON XL MUREX HBsAg QUANT.
NO. IDENTIFICACIÓN	R-RD-04-09-13.
REFERENCIAS DEL REACTIVO DE DIAGNOSTICO <i>IN VITRO</i>	132014X, 132014X/1 y 132014X/2.
REGISTRO SANITARIO	2013RD-0002500.
INDICACIONES Y USO ESTABLECIDOS	Determinación cuantitativa del antígeno de superficie de la hepatitis viral B (HBsAg) en muestras de suero o plasma humano.
NOMBRE DEL FABRICANTE	Diasorin S.P.A
DESCRIPCION DEL PROBLEMA	Se evidencia turbidez en uno de los componentes del kit.
FUENTE	http://ansm.sante.fr/S-informer/Informations-de-securite-Retraits-de-lots-et-de-produits/Reactif-Liaison-XL-Murex-HBsAg-Quant-Diasorin-Rappel .
FECHA DE NOTIFICACION	19 de septiembre de 2013.

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 3946 en Bogotá, ó al correo electrónico Reactivovigilancia@invima.gov.co