

INVIMA informa a los usuarios en general que el Grupo de Vigilancia Epidemiológica ha emitido una comunicación relacionada con un Informe de seguridad asociada a:

Reactivo	Referencias	Identificación del Producto
URIC ACID	ACUR 0200/0400	Todos los lotes
URIC ACID MONO SL	AUML-0250/0420/0427/0500/0507/0700/0707	
URIC ACID SL	AUSL- 0250/0600	
CHOLESTEROL	CHOL-0220/0420	
CHOLESTEROL SL	CHSL-0250/0455/0500/0507/0700/0707/0495	
CREATININE PAP SL	CRSL-0250/0630	
GLUCOSE PAP	GLUP-0700	
GLUCOSE PAP SL	GPSL-0250/0455/0500/0507/0700/0707/0495	
CHOLESTEROL HDL SL 2G	HDLL-0230/0380/0390	
CHOLESTEROL LDL SL 2G	LDLL-0230/0380/0390	
LACTATE LACT	LACT-0100	
TRIGLYCERIDES SL, TRIGLYCERIDES MONO SL NEW	TGML-0250/0455 TGML-425/0427/0515/0517/0700/0707/0495	
TRIGLYCERIDES	TRIG-0200/0400	

REGISTRO SANITARIO	<u>2006RD-0000224</u> URIC ACID MONO SL CREATININE PAP SL GLUCOSE PAP SL <u>2006RD-0000212</u> CHOLESTEROL SL TRIGLYCERIDES MONO SL NEW
	<u>2009RD-0001403</u> CHOLESTEROL HDL SL CHOLESTEROL LDL SL 2G
Nº. IDENTIFICACIÓN	IRD-040815
INDICACIONES Y USOS ESTABLECIDOS	Calibración y determinación de los analitos relacionados
NOMBRE DEL FABRICANTE	<u>2006RD-0000224:</u> ELITECH CLINICAL SYSTEM S.A.S. IMPORTADOR: DISTRIQUIMICOS ALDIR S.A.S <u>2006RD-0000212:</u> ELITECH CLINICAL SYSTEM S.A.S. IMPORTADOR: DISTRIQUIMICOS ALDIR S.A.S <u>2009RD-0001403:</u> ELITECH CLINICAL SYSTEM S.A.S. IMPORTADOR: DISTRIQUIMICOS ALDIR S.A.S
DESCRIPCION DEL PROBLEMA	N-acetilcisteína (NAC – usado como tratamiento en caso de ingestión excesiva de acetaminofeno), N-acetil-p-benzoquinona imina (acetaminofeno metabolito) y metamizol administrada a concentraciones terapéuticas puede causar interferencias en las reacciones "Trinder" La cuales se basan en la reacción colorimétrica entre el peróxido de de hidrógeno (H₂O₂), un derivado de fenol y la aminoantipirina en presencia de peroxidasa. Esta reacción puede ser interrumpida por ciertos medicamentos, causando resultados falsamente bajos. La gravedad de este error depende de la situación clínica y el estado de tratamiento del paciente. Recomendamos no tomar muestras de pacientes inmediatamente después de la administración de los fármacos, excepto en el caso de la monitorización del paciente durante el tratamiento medicado.
FUENTE	http://ansm.sante.fr/S-informer/Informations-de-securite-Autres-mesures-de-securite/Reactifs-bases-sur-la-reaction-de-Trinder-Elitech-Information-de-

securite

FECHA DE NOTIFICACION 28/08/2015

RECOMENDACIÓN:

En caso de identificar la existencia del producto mencionado anteriormente comuníquese con su proveedor quien determinara las acciones que se llevaran a cabo.

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 3607 en Bogotá D.C., ó al correo electrónico Reactivovigilancia@invima.gov.co