



La salud  
es de todos

Minsalud

# ALERTA SANITARIA

## Dirección de Dispositivos Médicos y Otras Tecnologías

Alerta No. 008-2020  
Bogotá, Enero 28 de 2020

### Alinity S Chagas Reagent Kit

---

**Nombre del producto:** Alinity S Chagas Reagent Kit

**Registro sanitario:** INVIMA 2018RD-0005137

**Presentación comercial:** Kit x 2500 tests (5 x 500), compuesto por MICROPARTICLES: 5 x 27,0 mL; CONJUGATE: 5 x 26,5 mL y ASSAY DILUENT: 5 x 30,3 mL

**Titular del registro:** Abbott Laboratories De Colombia S.A.

**Fabricante(s) / Importador(es):** Abbott Ireland Diagnostics Division / Abbott Laboratories De Colombia S.A.

**Referencia(s) / Código(s):** 06P0845

**Lote(s) / Serial(es):** 95588LI00, 01166BE00, 03103BE00, 05519BE00, 08395BE00

**Fuente de la alerta:** Abbott Laboratories De Colombia S.A.

**No. Identificación interno:** DRDA1912-643

---

### Descripción del caso

Se ha identificado que en los lotes 95588LI00, 01166BE00, 03103BE00, 05519BE00, 08395BE00, existe la posibilidad que se generen resultados falsamente reactivos en el análisis de Chagas al momento de calibrar y procesar en la línea Alinity s Chagas Reagent Kit y Alinity s Syphilis Reagent Kit (número de referencia 06P0955).

## **Medidas para la comunidad en general**

1. Si está utilizando el producto referenciado, comuníquese con el importador, distribuidor o comercializador para precisar si existen recomendaciones específicas para la utilización del producto.
2. Para verificar si el producto cuenta con registro sanitario Invima, consúltelo en la página web [www.invima.gov.co](http://www.invima.gov.co)/consulte el registro sanitario o a través del enlace que encuentra al final de la alerta.

## **Medidas para Instituciones Prestadoras de Servicio de Salud – IPS y profesionales de la salud**

1. De ser posible suspenda su utilización hasta establecer contacto con el importador o su distribuidor, en caso de no lograrlo comuníquese con el Invima.
2. Comuníquese con el importador, distribuidor o comercializador para precisar si existen recomendaciones específicas para la utilización del producto.
3. Reportar los eventos adversos o incidentes asociados a la utilización de reactivos de diagnóstico in vitro referenciado, al Programa Nacional de Reactivovigilancia del Invima.

## **A los establecimientos titulares, distribuidores y comercializadores**

1. Efectúe la trazabilidad del producto afectado y de inicio al plan de acción dispuesto por el fabricante.
2. A los establecimientos titulares, importadores, distribuidores y comercializadores, abstenerse de distribuir y comercializar el producto involucrado, hasta tanto logre implementar el plan de acción dispuesto por fábrica.
3. Reportar los eventos adversos asociados a la utilización del reactivo de diagnóstico in vitro referenciado, al Programa Nacional de Reactivovigilancia del Invima.

## **Medidas para la Red Nacional de Reactivovigilancia**

El Invima solicita que desde los programas institucionales de Reactivovigilancia se realice la búsqueda activa para la detección de los eventos adversos o incidentes que involucren el producto referenciado y se notifiquen al Invima.

**Si desea obtener mayor información comuníquese con el Invima a:**

[reactivovogilancia@invima.gov.co](mailto:reactivovogilancia@invima.gov.co)

En los siguientes enlaces podrá acceder directamente a la información de su interés en la página web del Invima.

- [Realizar peticiones, quejas, reclamos, denuncias o sugerencias](#)
- [Consultar registros sanitarios](#)

Realizar reportes en línea de eventos adversos

- [Farmacovigilancia](#)
- [Reactivovigilancia](#)
- [Tecnovigilancia](#)