



La salud
es de todos

Minsalud

ALERTA SANITARIA

Dirección de Dispositivos Médicos y Otras Tecnologías

Alerta No. 098-2021
Bogotá, 06 Mayo 2021

LIAISON ACTH

Nombre del producto: LIAISON ACTH

Registro sanitario: INVIMA 2020RD-0006023

Presentación comercial: KIT para 100 pruebas: Fase sólida con partículas magnéticas, Conjugado, Calibrador 1, Calibrador 2

Titular del registro: Annar Diagnostica Import S.A.S

Fabricante(s) / Importador(es): Diasorin S. P. A / Annar Diagnostica Import S.A.S

Referencia(s) / Código(s): 313221

Lote(s) / Serial(es): 213042, 213046

Fuente de la alerta: ANSM "Agence Nationale De Securite Du Medicament Et Des Produits E Sante"

Url fuente de la alerta: <https://www.anism.sante.fr/S-informer/Informations-de-securite-Retraits-de-lots-et-de-produits/Reactiv-Liaison-R-ACTH-313221-Diasorin-S.A-Rappel>

No. Identificación interno: DRDR2103-00040

Descripción del caso

DiaSorin, en su calidad de fabricante, notificó una novedad relacionada con el desempeño del producto LIAISON ACTH, confirmando un aumento de la aparición de valores inesperadamente

bajos en los pacientes utilizando los lotes 231042 y 213046. Por lo tanto, como medida preventiva el fabricante ha decidido retirar el producto del mercado.

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/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:

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**