



# Informe de seguridad

## Dispositivos Médicos y Otras Tecnologías

Informe de Seguridad No. 135-2019  
Bogotá, 03 Julio 2019

El Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos (Invima) comunica la siguiente información de seguridad:

---

<b>Asunto:</b>	Architect Ceruloplasmin; Alinity C Ceruloplasmin
<b>No. identificación interna del Informe de Seguridad:</b>	DRDI1906-496
<b>Registro Sanitario:</b>	INVIMA 2018RD-0005271; INVIMA 2018RD-0005126
<b>Presentación Comercial:</b>	Kit x 177 test : R1: 1 Frasco x 42 mL y R2: 1 Frasco x 8 mL; KIT x 200 test ( 2 X 100) : R1 2 frascos x 25.9 ml, R2 : 2 frascos x 6.6 ml
<b>Fabricante / importador</b>	Abbott GMBH & CO. KG / Abbott Laboratories De Colombia S A
<b>Lote / Serial</b>	Ver Anexo
<b>Referencia</b>	Ver Anexo
<b>Enlace Relacionado</b>	<a href="#">Anexo Informe Seguridad Ceruloplasmin; RDI1906-496.pdf</a>

### Descripción del caso

El uso del ensayo Ceruloplasmin, indica que EDTA es un anticoagulante adecuado para los tubos de recolección de muestras. Sin embargo, el fabricante detectó que los tubos de muestras con EDTA no cumplen con las especificaciones de almacenamiento.

### Información para profesionales de la salud

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

## **Información para IPSs y EAPBs**

1. Verifique si en su institución se utilizan los reactivos de diagnóstico in vitro involucrados.
2. Comuníquese con el importador, distribuidor o comercializador para precisar si existen recomendaciones específicas para la utilización del producto.
3. Reportar los incidentes y eventos adversos asociados a la utilización del reactivo de diagnóstico in vitro referenciado, al Programa Nacional de Reactivovigilancia del Invima.

## **Información para establecimientos**

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, asegúrese de implementar y ejecutar el plan de acción dispuesto por fábrica.
3. Reportar los incidentes y eventos adversos asociados a la utilización del reactivo de diagnóstico in vitro referenciado, al Programa Nacional de Reactivovigilancia del Invima.

## **Fuentes de información**

Abbott Laboratories De Colombia S A

**Si desea obtener mayor información comuníquese con el Invima a los siguientes correos electrónicos.**

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:**

<https://goo.gl/sHN2L8>

**Consultar registros sanitarios:**

<https://goo.gl/cg9eAL>

**Reporte eventos adversos:**

Realizar reportes en línea de eventos adversos

**Farmacovigilancia:**

<https://farmacoweb.invima.gov.co/reportesfv/login/loginUsuario.jsp>

**Tecnovigilancia:**

<https://goo.gl/pr2p83>

**Reactivovigilancia:**

<https://www.invima.gov.co/reactivos-de-diagnostico-y-reactivos-invitro>

Instituto Nacional de Vigilancia de Medicamentos y Alimentos - Invima  
**Oficina Principal:** Cra 10 N° 64 - 28 - Bogotá  
**Administrativo:** Cra 10 N° 64 - 60  
(1) 2948700  
[www.invima.gov.co](http://www.invima.gov.co)

